(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 1. Juli 2004 (01.07.2004)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2004/055018 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation⁷: C07D 487/04, A01N 43/653
- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2003/014283
- (22) Internationales Anmeldedatum:

16. Dezember 2003 (16.12.2003)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

- (30) Angaben zur Priorität: 102 59 268.3 17. Dezember 2002 (17.12.2002) DE
- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BASF AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; 67056 Ludwigshafen (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): MÜLLER, Bernd [DE/DE]; Stockingerstr.7, 67227 Frankenthal (DE). TORMO I BLASCO, Jordi [ES/DE]; Carl-Benz-Str. 10-3, 69514 Laudenbach (DE). GROTE, Thomas [DE/DE]; Im Höhnhausen 18, 67157 Wachenheim (DE). BLETTNER, Carsten [DE/DE]; Richard-Wagner-Str. 48, 68165 Mannheim (DE). GEWEHR, Markus [DE/DE]; Goethestr. 21, 56288 Kastellaun (DE). GRAMMENOS, Wassilios [GR/DE]; Alexander-Fleming-Str. 13, 67071

Ludwigshafen (DE). GYPSER, Andreas [DE/DE]; B 4, 4, 68159 Mannheim (DE). RHEINHEIMER, Joachim [DE/DE]; Merziger Str.24, 67063 Ludwigshafen (DE). SCHÄFER, Peter [DE/DE]; Römerstr.1, 67308 Ottersheim (DE). SCHIEWECK, Frank [DE/DE]; Lindenweg 4, 67258 Hessheim (DE). SCHWÖGLER, Anja [DE/DE]; Heinrich-Lanz-Str. 3, 68165 Mannheim (DE). AMMERMANN, Eberhard [DE/DE]; Von-Gagern-Str.2, 64646 Heppenheim (DE). STRATHMANN, Siegfried [DE/DE]; Donnersbergstr.9, 67117 Limburgerhof (DE). SCHÖFL, Ulrich [DE/DE]; Luftschiffring 22c, 68782 Brühl (DE). STIERL, Reinhard [DE/DE]; Jahnstr. 8, 67251 Freinsheim (DE).

- (74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGE-SELLSCHAFT; 67056 Ludwigshafen (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ,

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

- (54) Title: FUNGICIDAL TRIAZOLOPYRIMIDINES, METHOD FOR THE PRODUCTION THEREOF, USE THEREOF FOR CONTROLLING HARMFUL FUNGI, AND AGENTS CONTAINING SAID FUNGICIDAL TRIAZOLOPYRIMIDINES
- (54) Bezeichnung: FUNGIZIDE TRIAZOLOPYRIMIDINE, VERFAHREN ZU IHRER HERSTELLUNG UND IHRE VERWENDUNG ZUR BEKÄMPFUNG VON SCHADPILZEN SOWIE SIE ENTHALTENDE MITTEL

$$\begin{array}{c} R^1 \\ R_0 \\ X \\ X \\ X \\ R^2 \end{array} \hspace{1cm} (I)$$

(57) Abstract: Disclosed are triazolopyrimidines of formula (I), wherein the index and the substituents have the following meaning: R^1 represents C_1 - C_{10} alkyl, C_2 - C_{10} alkenyl, C_2 - C_{10} alkinyl, C_3 - C_{10} cycloalkyl, C_3 - C_{10} cycloalkenyl, phenyl, naphthyl, or a five-membered to ten-membered saturated, partially unsaturated, or aromatic heterocycle that is bonded to the triazolopyrimidine via carbon and contains one to four heteroatoms from the group O, N, or S; R^2 represents C_1 - C_4 alkyl which can be substituted by halogen, cyano, nitro, or C_1 - C_2 alkoxy; n represents 0 or a whole

number from 1 to 4; R has the meaning defined in the description; X represents SO_m -R^x, NR^xR^y , or NR^x -(C=O)-R^y; m represents 0 or a whole number from 1 to 3. Also disclosed are methods for producing the inventive compounds, agents containing said compounds, and the use thereof for controlling harmful fungi.

(57) Zusammenfassung: Triazolopyrimidine der Formel (I), in der der Index und die Substituenten folgende Bedeutung haben: R¹ C₁-C₁₀-Alkyl, C₂-C₁₀-Alkinyl, C₃-C₁₀-Cycloalkyl, C₃-C₁₀-Cycloalkenyl, Phenyl, Naphthyl, oder ein fünf- bis zehngliedriger gesättigter, partiell ungesättigter oder aromatischer Heterocyclus, der über Kohlenstoff mit dem Triazolopyrimidin verbunden ist und ein bis vier Heteroatome aus der Gruppe O, N oder S enthält, R² C¹-C₄-Alkyl, das durch Halogen, Cyano, Nitro oder C₁-C₂-Alkoxy substituiert sein kann; n 0 oder eine ganze Zahl von 1 bis 4; R wie in der Beschreibung definiert ist; X SO_m-R³, NR³R³ oder NR³-(C=O)-R³; m 0 oder eine ganze Zahl 1 bis 3; sowieVerfahren zur Herstellung dieser Verbindungen, sie enthaltende Mittel sowie ihre Verwendung zur Bekämpfung von Schadpilzen.



DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

vor Ablauf der f\(\textit{u}\)r \(\textit{T}\)nderungen der Anspr\(\textit{u}\)che geltenden
Frist; Ver\(\textit{g}\)flentlichung wird wiederholt, falls \(\textit{A}\)nderungen
eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen. Fungizide Triazolopyrimidine, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung zur Bekämpfung von Schadpilzen sowie sie enthaltende Mittel

Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft Triazolopyrimidine der Formel I,

10

20

25

5

$$\begin{bmatrix} R_1 & R_2 & \dots & R_n \\ N & N & R_n & \dots & R_n \end{bmatrix}$$

in der der Index und die Substituenten folgende Bedeutung haben:

R1 C₁-C₁₀-Alkyl, C₂-C₁₀-Alkenyl, C₂-C₁₀-Alkinyl, C₃-C₁₀-Cycloalkyl, C₃-C₁₀-Cycloalkenyl, Phenyl, Naphthyl, oder ein fünf- bis zehngliedriger gesättigter, partiell ungesättigter oder aromatischer Heterocyclus, der über Kohlenstoff mit dem Triazolopyrimidin verbunden ist und ein bis vier Heteroatome aus der Gruppe O, N oder S enthält,

wobei R¹ partiell oder vollständig halogeniert oder durch eine bis vier gleiche oder verschiedene Gruppen R^a substituiert sein kann:

Ra Halogen, Cyano, Nitro, Hydroxy, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Halogenalkyl, C₁-C₆-Alkylcarbonyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₆-Alkylcarbonyl, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₆-Alkylcarbonyl, C₁-C₆-Alkylthio, C₁-C₆-Alkylamino, Di-C₁-C₆-alkylamino, C₂-C₆-Alkenyloxy, C₃-C₆-Alkinyloxy, C₃-C₆-Cycloalkyl, Phenyl, Naphthyl, fünf- bis zehngliedriger gesättigter, partiell ungesättigter oder aromatischer Heterocyclus, enthaltend ein bis vier Heteroatome aus der Gruppe O, N oder S, wobei diese aliphatischen, alicyclischen oder aromatischen Gruppen ihrerseits partiell oder vollständig halogeniert sein oder eine bis drei Gruppen Rbtragen können:

40

45

Rb Halogen, Cyano, Nitro, Hydroxy, Mercapto, Amino, Carboxyl, Aminocarbonyl, Aminothiocarbonyl, Alkyl, Haloalkyl, Alkenyl, Alkinyl, Alkenyloxy, Alkinyloxy, Alkoxy, Halogenalkoxy, Alkylthio, Alkylamino, Dialkylamino, Formyl, Alkylcarbonyl, Alkylsulfonyl, Alkylsulfoxyl, Alkoxycarbonyl, Alkylcarbonyloxy, Alkylaminocarbonyl, Dialkylaminocarbonyl, Alkylamino-

5

thiocarbonyl, Dialkylaminothiocarbonyl, wobei die Alkylgruppen in diesen Resten 1 bis 6 Kohlenstoff-atome enthalten und die genannten Alkenyl- oder Alkinylgruppen in diesen Resten 2 bis 8 Kohlenstoff-atome enthalten und die vorgenannten Gruppen teil-

weise oder vollständig halogenisiert sein können;

und/oder einen bis drei der folgenden Reste:

- Cycloalkyl, Cycloalkoxy, Heterocyclyl, Heterocyclyloxy, wobei die cyclischen Systeme 3 bis 10
 Ringglieder enthalten; Aryl, Aryloxy, Arylthio,
 Aryl-C1-C6-alkoxy, Aryl-C1-C6-alkyl, Hetaryl,
 Hetaryloxy, Hetarylthio, wobei die Arylreste vorzugsweise 6 bis 10 Ringglieder, die Hetarylreste 5 oder 6
 Ringglieder enthalten, wobei die cyclischen Systeme
 partiell oder vollständig halogeniert oder durch Alkyl- oder Haloalkylgruppen substituiert sein können;
- 20 R² C₁-C₄-Alkyl, das durch Halogen, Cyano, Nitro oder C₁-C₂-Alkoxy substituiert sein kann;
 - n 0 oder eine ganze Zahl von 1 bis 4;
- 25 R Halogen, Cyano, C_1 - C_6 -Alkyl, C_2 - C_{10} -Alkenyl, C_2 - C_{10} -Alkinyl, C_1-C_6 -Halogenalkyl, C_2-C_{10} -Halogenalkenyl, C_1-C_6 -Alkoxy, $C_2-C_{10}-Alkenyloxy$, $C_2-C_{10}-Alkinyloxy$, $C_1-C_6-Halogenalkoxy$, $C_3-C_6-Cycloalkyl$, $C_3-C_6-Cycloalkenyl$, $C_3-C_6-Cycloalkoxy$, $C_1-C_8-Alkoxycarbonyl$, $C_2-C_{10}-Alkenyloxycarbonyl$, $C_2-C_{10}-Alkiny-$ 30 loxycarbonyl, Aminocarbonyl, C₁-C₈-Alkylaminocarbonyl, $Di-(C_1-C_8-)$ alkylaminocarbonyl, C_1-C_8-A lkoximinoalkyl, C2-C10-Alkenyloximinoalkyl, C2-C10-Alkinyloximinoalkyl, C₁-C₈-Alkylcarbonyl, C₂-C₁₀-Alkenylcarbonyl, C₂-C₁₀-Alkinylcarbonyl, C3-C6-Cycloalkylcarbonyl, oder ein fünf- bis zehnglie-35 driger gesättigter, partiell ungesättigter oder aromatischer Heterocyclus, enthaltend ein bis vier Heteroatome aus der Gruppe O, N oder S;
 - $X = SO_m R^x$, NR^xR^y oder $NR^{x-}(C=0) R^y$;
- Rx, Ry: Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, C₂-C₁₀-Alkenyl, C₂-C₁₀-Alkinyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₃-C₆-Cycloalkenyl, wobei die vorstehenden Reste partiell oder vollständig halogeniert sein können oder durch Cyan, C₁-C₄-Alkoximino, C₂-C₄-Alkenyloximino, C₂-C₄-Alkinyloximino oder C₁-C₄-Alkoxy substituiert sein können;

WO 2004/055018

10

30

m 0 oder eine ganze Zahl 1 bis 3.

Außerdem betrifft die Erfindung Verfahren zur Herstellung dieser Verbindungen, sie enthaltende Mittel sowie ihre Verwendung zur 5 Bekämpfung von Schadpilzen.

Aus EP-A 71 792, EP-A 550 113, WO-A 94/20501, EP-A 834 513, WO-A 98/46608 und WO-A 99/41255 sind 5-Chlortriazolopyrimidine zur Bekämpfung von Schadpilzen bekannt.

Ihre Wirkung ist jedoch in vielen Fällen nicht zufriedenstellend. Daher lag als Aufgabe zugrunde, Verbindungen mit verbesserter Wirksamkeit zu finden.

- 15 Demgemäß wurden die eingangs definierten Verbindungen gefunden.

 Desweiteren wurden Verfahren zu ihrer Herstellung, sie enthaltende Mittel sowie Verfahren zur Bekämpfung von Schadpilzen unter Verwendung der Verbindungen I gefunden.
- 20 Die Verbindungen der Formel I unterscheiden sich von den aus den oben genannten Schriften in der Kombination des 5-Alkylrestes mit über Kohlenstoff gebundenen Gruppen in der 7-Position.

Die Verbindungen der Formel I weisen eine gegenüber den bekannten 25 Verbindungen erhöhte Wirksamkeit gegen Schadpilze auf.

Die Verbindungen I können auf verschiedenen Wegen erhalten werden; vorteilhaft geht man von 5-Aminotriazol der Formel II aus, das mit Dicarbonylverbindungen der Formel III kondensiert wird.

35 Diese Umsetzung erfolgt üblicherweise bei Temperaturen von 80°C bis 250°C, vorzugsweise 120°C bis 180°C, ohne Solvens oder in einem inerten organischen Lösungsmittel in Gegenwart einer Base [vgl. EP-A 770 615] oder in Gegenwart von Essigsäure unter den aus Adv. Het. Chem. Bd. 57, S. 81ff. (1993) bekannten Bedingun-40 gen.

Geeignete Lösungsmittel sind aliphatische Kohlenwasserstoffe, aromatische Kohlenwasserstoffe wie Toluol, o-, m- und p-Xylol, halogenierte Kohlenwasserstoffe, Ether, Nitrile, Ketone, Alko-

45 hole, sowie N-Methylpyrrolidon, Dimethylsulfoxid, Dimethylformamid und Dimethylacetamid. Besonders bevorzugt wird die Umsetzung ohne Lösungsmittel oder in Ethylenglykoldimethylether, Chlorben-

WO 2004/055018



zol, Xylol, Dimethylsulfoxid, N-Methylpyrrolidon durchgeführt. Es können auch Gemische der genannten Lösungsmittel verwendet werden.

- 5 Als Basen kommen allgemein anorganische Verbindungen wie Alkalimetall- und Erdalkalimetall- und Erdalkalimetall- und Erdalkalimetall- und Erdalkalimetalloxide, Alkalimetall- und Erdalkalimetallhydride, Alkalimetallamide, Alkalimetall- und Erdalkalimetallcarbonate sowie Alkalimetallhydrogencarbonate, metallorganische Verbindungen, insbesondere Alkalimetallalkyle, Alkylmagnesiumhalogenide sowie Alkalimetall- und Erdalkalimetallalkoholate und Dimethoxymagnesium, außerdem organische Basen, z.B. tertiäre Amine wie Trimethylamin, Triethylamin, Di-isopropylethylamin, Tributylamin und N-Methylpiperidin, N-Methylmorpholin, Pyridin, substituierte Pyridine wie Collidin, Lutidin und 4-Dimethylaminopyridin sowie bicyclische Amine in Betracht. Besonders bevorzugt werden tertiäre Amine wie Di-isopropylethylamin, Tributylamin, N-Methylmorpholin oder N-Methylpiperidin.
- 20 Die Basen werden im allgemeinen in katalytischen Mengen eingesetzt, sie können aber auch äquimolar, im Überschuß oder gegebenenfalls als Lösungsmittel verwendet werden.
- Die Edukte werden im allgemeinen in äquimolaren Mengen miteinan25 der umgesetzt. Es kann für die Ausbeute vorteilhaft sein, die
 Base und das Diketon III in einem Überschuß bezogen auf II einzusetzen.
- Die Diketone III lassen sich analog literaturbekannter Verfahren 30 beispielsweise - wie in den zuvor genannten Schriften aufgeführt - herstellen. Die Diketone mit einem Acylaminosubstituenten lassen sich beispielsweise aus der entsprechenden Aminoverbindung durch Acylierung gewinnen. Die Aminogruppierung kann im allgemeinen durch Reduktion eines geeigneten Nitro-Vorläufers in den Phe-35 nylring eingeführt werden. Die Sulfonsäure-Gruppierung läßt sich durch direkte Sulfonierung mit Schwefelsäure oder Oleum eines geeigneten Vorläufers in den Phenylring einbringen. Die Sulfonsäuregruppierung kann jedoch auch durch Sandmeyer Reaktion mit Schwefeltrioxid aus einem geeigneten Diazoniumsalz aufgebaut wer-40 den. Das Diazoniumsalz läßt sich aus der obengenannten Aminoverbindung gewinnen. Die Sulfoxide und Sulfone können durch Oxidation der entsprechenden Alkylarylsulfide nach literaturbekannten Verfahren, beispielsweise mit Wasserstoffperoxid, Persäuren oder Selendioxid hergestellt werden.

führt wird.

5

Verbindungen der Formel I können auch durch Kupplung von 5-Halogentriazolopyrimidinen der Formel IV (Y steht für Halogen, insbe-

Verbindungen der Formel I konnen auch durch kupplung von 5-halogentriazolopyrimidinen der Formel IV (Y steht für Halogen, insbesondere für Chlor oder Brom) mit metallorganischen Reagenzien der Formel VII erhalten werden.

10 In Formel VII steht M für ein Metallion der Wertigkeit Y, wie beispielsweise B, Zn, Mg oder Sn. In einer Ausführungsform dieses Verfahrens erfolgt die Umsetzung unter Übergangsmetallkatalyse, wie Ni- oder Pd-Katalyse. Diese Reaktion kann beispielsweise analog folgender Methoden durchgeführt werden: J. Chem. Soc. Perkin 15 Trans. 1, 1187 (1994), ebenda, 2345 (1996); WO-A 99/41255; Aust. J. Chem., Bd. 43, 733 (1990); J. Org. Chem., Bd. 43, 358 (1978); J. Chem. Soc. Chem. Commun. 866 (1979); Tetrahedron Lett., Bd. 34, 8267 (1993); ebenda, Bd. 33, 413 (1992). Insbesondere wenn M für Zn oder Mg steht kann die Reaktion auch ohne Katalysator 20 durchgeführt werden. Die Verbindungen IV sind aus den eingangs zitierten Schriften bekannt. Insbesondere werden sie aus 5,7-Dichlortriazolopyrimidinen gewonnen, indem der Rest R¹ mittels metallorganischer Verfahren ähnlich wie zuvor beschrieben einge-

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I' sind auch zugänglich durch Umsetzung von 5-Halogentriazolopyrimidinen der Formel IV mit substituierten Malonsäureestern der Formel V, in der R^X für C₁-C₄-Alkyl, Allyl, Phenyl oder Benzyl steht, anschließender Verseifung des entstandenen Esters VI und Decarboxylierung der Carbonsäure VIa.

45 In Formel IV steht Y für Halogen, insbesondere für Chlor oder Brom. Die Verbindungen IV sind aus den eingangs zitierten Schriften bekannt. In Formel I' haben n, R und R¹ die für Formel I defi-

WO 2004/055018



nierte Bedeutung und RA steht für Wasserstoff oder C1-C3-Alkyl, das durch Halogen, Cyano, Nitro oder C1-C2-Alkoxy substituiert sein kann.

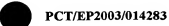
5 In einer bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens bedeutet RA Wasserstoff oder Methyl, insbesondere Wasserstoff.

Die Ausgangsstoffe V sind in der Literatur bekannt [J. Am. Chem. 10 Soc., Bd. 64, 2714 (1942); J. Org. Chem., Bd. 39, 2172 (1974); Helv. Chim. Acta, Bd. 61, 1565 (1978)] oder können gemäß der zitierten Literatur hergestellt werden.

Die anschließende Spaltung des Esters erfolgt unter den allgemein 15 üblichen Bedingungen [vgl.: Greene & Wuts, Protective Groups in Organic Synthesis, Wiley (1991), S. 224 ff: Spaltung von Alkylestern unter Pd-Katalyse (S. 248); hydrierende Spaltung von Benzylestern (S. 251); Spaltung von Methyl- bzw. Ethylestern in Gegenwart von Lithiumsalzen, wie LiI (S.232), LiBr oder LiCl; oder 20 unter sauren oder alkalischen Bedingungen]. In Abhängigkeit der Strukturelemente RA, Rn und R1 kann die alkalische oder die saure Verseifung der Verbindungen VI vorteilhaft sein. Unter den Bedingungen der Esterverseifung kann die Decarboxylierung zu I' bereits ganz oder teilweise erfolgen.

25 Die Decarboxylierung erfolgt üblicherweise bei Temperaturen von 20°C bis 180°C, vorzugsweise 50°C bis 120°C, in einem inerten Lösungsmittel, gegebenenfalls in Gegenwart einer Säure.

- 30 Geeignete Säuren sind Salzsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Ameisensäure, Essigsäure, p-Toluolsulfonsäure. Geeignete Lösungsmittel sind Wasser, aliphatische Kohlenwasserstoffe wie Pentan, Hexan, Cyclohexan und Petrolether, aromatische Kohlenwasserstoffe wie Toluol, o-, m- und p-Xylol, halogenierte Kohlenwasserstoffe
- 35 wie Methylenchlorid, Chloroform und Chlorbenzol, Ether wie Diethylether, Diisopropylether, tert.-Butylmethylether, Dioxan, Anisol und Tetrahydrofuran, Nitrile wie Acetonitril und Propionitril, Ketone wie Aceton, Methylethylketon, Diethylketon und tert.-Butylmethylketon, Alkohole wie Methanol, Ethanol, n-Propa-
- 40 nol, Isopropanol, n-Butanol und tert.-Butanol, sowie Dimethylsulfoxid, Dimethylformamid und Dimethylacetamid, besonders bevorzugt wird die Reaktion in Salzsäure oder Essigsäure durchgeführt. Es können auch Gemische der genannten Lösungsmittel verwendet werden.



Die Reaktionsgemische werden in üblicher Weise aufgearbeitet, z.B. durch Mischen mit Wasser, Trennung der Phasen und gegebenenfalls chromatographische Reinigung der Rohprodukte. Die Zwischenund Endprodukte fallen z.T. in Form farbloser oder schwach bräun-

5 licher, zäher Öle an, die unter vermindertem Druck und bei mäßig erhöhter Temperatur von flüchtigen Anteilen befreit oder gereinigt werden. Sofern die Zwischen- und Endprodukte als Feststoffe erhalten werden, kann die Reinigung auch durch Umkristallisieren oder Digerieren erfolgen.

10

Sofern einzelne Verbindungen I nicht auf den voranstehend beschriebenen Wegen zugänglich sind, können sie durch Derivatisierung anderer Verbindungen I hergestellt werden.

15 Sofern bei der Synthese Isomerengemische anfallen, ist im allgemeinen jedoch eine Trennung nicht unbedingt erforderlich, da sich die einzelnen Isomere teilweise während der Aufbereitung für die Anwendung oder bei der Anwendung (z.B. unter Licht-, Säure- oder Baseneinwirkung) ineinander umwandeln können. Entsprechende Um-20 wandlungen können auch nach der Anwendung, beispielsweise bei der

Behandlung von Pflanzen in der behandelten Pflanze oder im zu bekämpfenden Schadpilz oder tierischen Schädling erfolgen.

Bei den in den vorstehenden Formeln angegebenen Definitionen der 25 Symbole wurden Sammelbegriffe verwendet, die allgemein repräsentativ für die folgenden Substituenten stehen:

Halogen: Fluor, Chlor, Brom und Jod;

- 30 Alkyl: gesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffreste mit 1 bis 4, 6, 8 oder 10 Kohlenstoffatomen, z.B. $C_1-C_6-Alkyl$ wie Methyl, Ethyl, Propyl, 1-Methylethyl, Butyl, 1-Methyl-propyl, 2-Methylpropyl, 1,1-Dimethylethyl, Pentyl, 1-Methylbutyl, 2-Methylbutyl, 3-Methylbutyl, 2,2-Di-methylpropyl,
- 35 1-Ethylpropyl, Hexyl, 1,1-Dimethylpropyl, 1,2-Dimethylpropyl, 1-Methylpentyl, 2-Methylpentyl, 3-Methylpentyl, 4-Methylpentyl, 1,1-Dimethylbutyl, 1,2-Dimethylbutyl, 1,3-Dimethylbutyl, 2,2-Dimethylbutyl, 2,3-Dimethylbutyl, 3,3-Dimethylbutyl, 1-Ethylbutyl, 2-Ethylbutyl, 1,1,2-Trimethylpropyl, 1,2,2-Trimethyl-
- 40 propyl, 1-Ethyl-1-methylpropyl und 1-Ethyl-2-methylpropyl;

Halogenalkyl: geradkettige oder verzweigte Alkylgruppen mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend genannt), wobei in diesen Gruppen teilweise oder vollständig die Wasserstoffatome durch

45 Halogenatome wie vorstehend genannt ersetzt sein können, z.B. C₁-C₂-Halogenalkyl wie Chlormethyl, Brommethyl, Dichlormethyl, Trichlormethyl, Fluormethyl, Difluormethyl, Trifluormethyl,

WO 2004/055018



Chlorfluormethyl, Dichlorfluormethyl, Chlordifluormethyl, 1-Chlorethyl, 1-Bromethyl, 1-Fluorethyl, 2-Fluorethyl, 2,2-Difluorethyl, 2,2,2-Trifluorethyl, 2-Chlor-2-fluorethyl, 2-Chlor-2,2-difluorethyl, 2,2-Dichlor-2-fluorethyl, 2,2,2-Trichlorethyl und Pentafluorethyl;

Alkenyl: ungesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffreste mit 2 bis 4, 6, 8 oder 10 Kohlenstoffatomen und einer Doppelbindung in einer beliebigen Position, z.B. C_2-C_6 -Alkenyl wie 10 Ethenyl, 1-Propenyl, 2-Propenyl, 1-Methylethenyl, 1-Butenyl, 2-Butenyl, 3-Butenyl, 1-Methyl-1-propenyl, 2-Methyl-1-propenyl, 1-Methyl-2-propenyl, 2-Methyl-2-propenyl, 1-Pentenyl, 2-Pentenyl, 3-Pentenyl, 4-Pentenyl, 1-Methyl-1-butenyl, 2-Methyl-1-butenyl, 3-Methyl-1-butenyl, 1-Methyl-2-butenyl, 2-Methyl-2-butenyl, 15 3-Methyl-2-butenyl, 1-Methyl-3-butenyl, 2-Methyl-3-butenyl, 3-Methyl-3-butenyl, 1,1-Dimethyl-2-propenyl, 1,2-Dimethyl-1-propenyl, 1,2-Dimethyl-2-propenyl, 1-Ethyl-1propenyl, 1-Ethyl-2propenyl, 1-Hexenyl, 2-Hexenyl, 3-Hexenyl, 4-Hexenyl, 5-Hexenyl, 1-Methyl-1-pentenyl, 2-Methyl-1-pentenyl, 3-Methyl-1-pentenyl, 20 4-Methyl-1-pentenyl, 1-Methyl-2-pentenyl, 2-Methyl-2-pentenyl, 3-Methyl-2-pentenyl, 4-Methyl-2-pentenyl, 1-Methyl-3-pentenyl, 2-Methyl-3pentenyl, 3-Methyl-3-pentenyl, 4-Methyl-3-pentenyl, 1-Methyl-4-pentenyl, 2-Methyl-4-pentenyl, 3-Methyl-4-pentenyl, 4-Methyl-4-pentenyl, 1,1-Dimethyl-2-butenyl, 1,1-Dimethyl-3-bute-25 nyl, 1,2-Dimethyl-1-butenyl, 1,2-Dimethyl-2-butenyl, 1,2-Dimethyl-3-butenyl, 1,3-Dimethyl-1-butenyl, 1,3-Dimethyl-2-butenyl, 1,3-Dimethyl-3-butenyl, 2,2-Dimethyl-3-butenyl, 2,3-Dimethyl-1butenyl, 2,3-Dimethyl-2-butenyl, 2,3-Dimethyl-3-butenyl, 3,3-Dimethyl-1-butenyl, 3,3-Dimethyl-2-butenyl, 1-Ethyl-1-butenyl, 30 1-Ethyl-2-butenyl, 1-Ethyl-3-butenyl, 2-Ethyl-1-butenyl, 2-Ethy1-2-butenyl, 2-Ethy1-3-butenyl, 1,1,2-Trimethyl-2-propenyl, 1-Ethyl-1-methyl-2-propenyl, 1-Ethyl-2-methyl-1propenyl und 1-Ethyl-2-methyl-2-propenyl;

- 35 Halogenalkenyl: ungesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffreste mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen und einer Doppelbindung in einer beliebigen Position (wie vorstehend genannt), wobei in diesen Gruppen die Wasserstoffatome teilweise oder vollständig gegen Halogenatome wie vorstehend genannt, insbesondere 40 Fluor, Chlor und Brom, ersetzt sein können;
 - Alkinyl: geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffgruppen mit 2 bis 4, 6, 8 oder 10 Kohlenstoffatomen und einer Dreifachbindung in einer beliebigen Position, z.B. C_2-C_6 -Alkinyl wie
- 45 Ethinyl, 1-Propinyl, 2-Propinyl, 1-Butinyl, 2-Butinyl, 3-Butinyl, 1-Methyl-2-propinyl, 1-Pentinyl, 2-Pentinyl, 3-Pentinyl, 4-Pentinyl, 1-Methyl-2-butinyl, 1-Methyl-3-butinyl, 2-Methyl-3-

PCT/EP2003/014283

butinyl, 3-Methyl-1-butinyl, 1,1-Dimethyl-2-propinyl, 1-Ethyl-2propinyl, 1-Hexinyl, 2-Hexinyl, 3-Hexinyl, 4-Hexinyl, 5-Hexinyl, 1-Methyl-2-pentinyl, 1-Methyl-3-pentinyl, 1-Methyl-4-pentinyl, 2-Methyl-3-pentinyl, 2-Methyl-4-pentinyl, 3-Methyl-1-pentinyl, 5 3-Methyl-4-pentinyl, 4-Methyl-1-pentinyl, 4-Methyl-2-pentinyl, 1,1-Dimethyl-2-butinyl, 1,1-Dimethyl-3-butinyl, 1,2-Dimethyl-3butinyl, 2,2-Dimethyl-3-butinyl, 3,3-Dimethyl-1-butinyl, 1-Ethyl-2-butinyl, 1-Ethyl-3-butinyl, 2-Ethyl-3-butinyl und 1-Ethyl-1-methyl-2-propinyl;

10

Cycloalkyl: mono- oder bicyclische, gesättigte Kohlenwasserstoffgruppen mit 3 bis 6, 8, 10 oder 12 Kohlenstoffringgliedern, z.B. C3-C8-Cycloalkyl wie Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl und Cyclooctyl, oder C7-C12-Bicycloalkyl;

15

Aryl: ein ein- bis dreikerniges aromatisches Ringsystem enthaltend 6 bis 14 Kohlenstoffringglieder, z.B. Phenyl, Naphthyl und Anthracenyl;

- 20 fünf- bis zehngliedriger gesättigter, partiell ungesättigter oder aromatischer Heterocyclus, der über Kohlenstoff mit dem Triazolopyrimidin verbunden ist und ein bis vier Heteroatome aus der Gruppe O, N oder S enthält, :
- 5- oder 6-gliedriges Heterocyclyl, enthaltend ein bis drei Stickstoffatome und/oder ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder 25 ein oder zwei Sauerstoff- und/oder Schwefelatome, z.B. 2-Tetrahydrofuranyl, 3-Tetrahydrofuranyl, 2-Tetrahydrothienyl, 3-Tetrahydrothienyl, 2-Pyrrolidinyl, 3-Pyrrolidinyl, 3-Isoxazolidinyl, 4-Isoxazolidinyl, 5-Isoxazolidinyl, 3-Isothiazolidinyl, 4-Isothiazolidinyl, 5-Isothiazolidinyl, 3-Pyrazolidinyl, 30
- 4-Pyrazolidinyl, 5-Pyrazolidinyl, 2-Oxazolidinyl, 4-Oxazolidinyl, 5-0xazolidinyl, 2-Thiazolidinyl, 4-Thiazolidinyl, 5-Thiazolidinyl, 2-Imidazolidinyl, 4-Imidazolidinyl, 1,2,4-0xadiazolidin-3-yl, 1,2,4-Oxadiazolidin-5-yl, 1,2,4-Thiadiazoli-
- din-3-yl, 1,2,4-Thiadiazolidin-5-yl, 1,2,4-Triazolidin-3-yl, 35 1,3,4-Oxadiazolidin-2-yl, 1,3,4-Thiadiazolidin-2-yl, 1,3,4-Triazolidin-2-yl, 2,3-Dihydrofur-2-yl, 2,3-Dihydrofur-3-yl, 2,4-Dihydrofur-2-yl, 2,4-Dihydrofur-3-yl, 2,3-Dihydrothien-2-yl, 2,3-Dihydrothien-3-yl, 2,4-Dihydrothien-2-yl,
- 2,4-Dihydrothien-3-yl, 2-Pyrrolin-2-yl, 2-Pyrrolin-3-yl, 3-Pyr-40 rolin-2-yl, 3-Pyrrolin-3-yl, 2-Isoxazolin-3-yl, 3-Isoxazolin-3-yl, 4-Isoxazolin-3-yl, 2-Isoxazolin-4-yl, 3-Isoxazolin-4-yl, 4-Isoxazolin-4-yl, 2-Isoxazolin-5-yl, 3-Isoxazolin-5-yl, 4-Isoxazolin-5-yl, 2-Isothiazolin-3-yl, 3-Isothiazolin-3-yl,
- 4-Isothiazolin-3-yl, 2-Isothiazolin-4-yl, 3-Isothiazolin-4-yl, 45 4-Isothiazolin-4-yl, 2-Isothiazolin-5-yl, 3-Isothiazolin-5-yl, 4-Isothiazolin-5-yl, 2,3-Dihydropyrazol-1-yl, 2,3-Dihydropyra-

5



zol-2-yl, 2,3-Dihydropyrazol-3-yl, 2,3-Dihydropyrazol-4-yl, 2,3-Dihydropyrazol-5-yl, 3,4-Dihydropyrazol-1-yl, 3,4-Dihydropyrazol-3-yl, 3,4-Dihydropyrazol-5-yl, 4,5-Dihydropyrazol-5-yl, 4,5-Dihydropyrazol-3-yl, 4,5-Dihydropyrazol-3-yl, 4,5-Dihydropyrazol-2-yl, 2,3-Dihydrooxazol-2-yl, 2,3-Dihydrooxazol-3-yl, 3,4-Dihydrooxazol-3-yl, 2,3-Dihydrooxazol-3-yl, 3,3-Dihydr

- 2,3-Dihydrooxazol-3-yl, 2,3-Dihydrooxazol-4-yl, 2,3-Dihydrooxa-zol-5-yl, 3,4-Dihydrooxazol-2-yl, 3,4-Dihydrooxazol-3-yl, 3,4-Dihydrooxazol-4-yl, 3,4-Dihydrooxazol-5-yl, 3,4-Dihydrooxazol-2-yl, 3,4-Dihydrooxazol-4-yl,
- 2-Piperidinyl, 3-Piperidinyl, 4-Piperidinyl, 1,3-Dioxan-5-yl,
 2-Tetrahydropyranyl, 4-Tetrahydropyranyl, 2-Tetrahydrothienyl,
 3-Hexahydropyridazinyl, 4-Hexahydropyridazinyl, 2-Hexahydropyrimidinyl, 4-Hexahydropyrimidinyl, 5-Hexahydropyrimidinyl,
 2-Piperazinyl, 1,3,5-Hexahydro-triazin-2-yl und 1,2,4-Hexahydrotriazin-3-yl;
 - 5-gliedriges Heteroaryl, enthaltend ein bis vier Stickstoffatome oder ein bis drei Stickstoffatome und ein Schwefel- oder Sauerstoffatom: 5-Ring Heteroarylgruppen, welche neben Kohlenstoffatomen ein bis vier Stickstoffatome oder ein bis drei
- Stickstoffatome und ein Schwefel- oder Sauerstoffatom als Ringglieder enthalten können, z.B. 2-Furyl, 3-Furyl, 2-Thienyl,
 3-Thienyl, 2-Pyrrolyl, 3-Pyrrolyl, 3-Isoxazolyl, 4-Isoxazolyl,
 5-Isoxazolyl, 3-Isothiazolyl, 4-Isothiazolyl, 5-Isothiazolyl,
 3-Pyrazolyl, 4-Pyrazolyl, 5-Pyrazolyl, 2-Oxazolyl, 4-Oxazolyl,
- 5-Oxazolyl, 2-Thiazolyl, 4-Thiazolyl, 5-Thiazolyl, 2-Imidazolyl, 4-Imidazolyl, 1,2,4-Oxadiazol-3-yl, 1,2,4-Oxadiazol-5-yl, 1,2,4-Thiadiazol-3-yl, 1,2,4-Thiadiazol-5-yl, 1,2,4-Triazol-3-yl, 1,3,4-Oxadiazol-2-yl, 1,3,4-Thiadiazol-2-yl und 1,3,4-Triazol-2-yl;
- 30 benzokondensiertes 5-gliedriges Heteroaryl, enthaltend ein bis drei Stickstoffatome oder ein Stickstoffatom und ein Sauerstoff- oder Schwefelatom: 5-Ring Heteroarylgruppen, welche neben Kohlenstoffatomen ein bis vier Stickstoffatome oder ein bis drei Stickstoffatome und ein Schwefel- oder Sauerstoffatom als Ringglieder enthalten können, und in welchen zwei benachbarte Kohlenstoffringglieder oder ein Stickstoff- und ein benachbartes Kohlenstoffringglied durch eine Buta-1,3-dien-1,4-diylgruppe verbrückt sein können;
- 6-gliedriges Heteroaryl, enthaltend ein bis drei bzw. ein bis vier Stickstoffatome: 6-Ring Heteroarylgruppen, welche neben Kohlenstoffatomen ein bis drei bzw. ein bis vier Stickstoffatome als Ringglieder enthalten können, z.B. 2-Pyridinyl, 3-Pyridinyl, 4-Pyridinyl, 3-Pyridazinyl, 4-Pyridazinyl, 2-Pyrimidinyl, 4-Pyrimidinyl, 5-Pyrimidinyl, 2-Pyrazinyl, 1,3,5-Triazin-2-yl und 1,2,4-Triazin-3-yl.



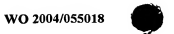
- In dem Umfang der vorliegenden Erfindung sind die (R) und (S)-Isomere und die Razemate von Verbindungen der Formel I eingeschlossen, die chirale Zentren aufweisen.
- 5 Im Hinblick auf ihre bestimmungsgemäße Verwendung der Triazolopyrimidine der Formel I sind die folgenden Bedeutungen der Substituenten, und zwar jeweils für sich allein oder in Kombination, besonders bevorzugt:
- 10 Verbindungen I werden bevorzugt, in denen R1 für C3-C8-Alkyl, $C_3-C_8-Alkenyl$, $C_3-C_8-Alkinyl$, $C_3-C_6-Cycloalkyl$ oder $C_5-C_6-Cycloal-C_8-Alkenyl$ kenyl steht.
- Insbesondere werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R1 für 15 C₁-C₈-Alkyl oder C₁-C₆-Halogenalkyl steht.

Daneben werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R1 für C_2-C_{10} -Alkinyl und insbesondere für C_2-C_{10} -Alkenyl steht. Besonders bevorzugt sind verzweigtes C2-C10-Alkenyl.

- 20 Gleichermaßen bevorzugt sind Verbindungen I, in denen \mathbb{R}^1 für einen 5- oder 6-gliedrigen gesättigten oder aromatischen Heterocyclus steht, der über Kohlenstoff gebunden ist.
- 25 Außerdem werden Verbindungen I besonders bevorzugt, in denen R1 für $C_3-C_6-Cycloalkyl$ oder für $C_5-C_6-Cycloalkyl$ steht, welche durch C₁-C₄-Alkyl substituiert sein können.
- Verbindungen I werden besonders bevorzugt, in denen Ra für Halo-30 gen, Cyano, $C_1-C_6-Alkyl$, $C_2-C_6-Alkenyl$, $C_2-C_6-Alkinyl$, $C_1-C_6-Alk-C_$ oxy, C₁-C₆-Alkoxycarbonyl, C₁-C₆-Alkoximino, C₂-C₆-Alkenyloximino, C2-C6-Alkinyloximino, C3-C6-Cycloalkyl oder C5-C6-Cycloalkenyl steht, wobei die aliphatischen oder alicyclischen Gruppen ihrerseits partiell oder vollständig halogeniert sein oder eine bis 35 drei Gruppen Rb tragen können.

Insbesondere werden Verbindungen I bevorzugt, in denen Rb für Halogen, Cyano, $C_1-C_6-Alkyl$, $C_2-C_6-Alkenyl$, $C_2-C_6-Alkinyl$, $C_1-C_6-Al-C_6-Alkyl$ kylcarbonyl, C_1 - C_6 -Haloalkylcarbonyl oder C_1 - C_6 -Alkoxy steht.

- 40 Besonders bevorzugt werden auch Verbindungen I, in denen R2 C1-C4-Alkyl bedeutet, das durch Halogen substituiert sein kann.
- Gleichermaßen besonders bevorzugt sind Verbindungen I, in denen R2 45 für Methyl steht.



Daneben werden Verbindungen I besonders bevorzugt, in denen \mathbb{R}^2 für Halogenmethyl steht.

12

Insbesondere werden auch Verbindungen I bevorzugt, in denen ein 5 Substituent R in 2-Position steht und n eine ganze Zahl von 1 bis 3, insbesondere 1 oder 2, bedeutet.

Außerdem werden Verbindungen I besonders bevorzugt, in denen n 2 oder 3 bedeutet und ein Substituent R in 2-Position steht.

10

Weiterhin werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R für Fluor, Chlor, Brom, Cyano, C_1 - C_6 -Alkyl oder C_1 - C_6 -Alkoxy steht.

Gleichermaßen besonders bevorzugt sind Verbindungen I, in denen R 15 für Fluor, Chlor, Methyl, Trifluormethyl oder Methoxy steht.

Daneben werden Verbindungen I besonders bevorzugt, in denen R_n für 2-Chlor, 2-Fluor, 2-Methyl, 2-Methoxy, 2-Trifluormethyl; 2-Trifluormethyl, 6-chlor, 2-Chlor, 6-fluor, 2,6-Difluor, 2-Fluor,

20 6-methyl, 2,4-Difluor, 2-Fluor, 4-chlor, 2-Fluor, 3-methyl,
2-Fluor, 4-methyl, 2-Chlor, 4-fluor, 2,4-Dichlor, 2-Chlor-4-methyl, 2-Chlor-3-methyl, 2,6-Dichlor, 2-Chlor-6-methyl, 2-Methyl,
4-fluor, 2-Methyl, 4-chlor, 2,4-Dimethyl, 2,3-Dimethyl, 2-Methyl,
6-fluor, 2-Methyl,6-Chlor oder 2,6-Dimethyl steht.

25

Außerdem werden Verbindungen I besonders bevorzugt, in denen X C_1 - C_6 -Alkyl-sulfonyl, C_1 - C_6 -Alkyl-sulfenyl, C_1 - C_6 -Alkyl-mercapto, Amino, C_1 - C_6 -Alkylamino, Di- $(C_1$ - C_6 -Alkylamino, C_1 - C_6 -Alkylcarbonylamino, C_1 - C_6 -Alkylcarbonyl $(C_1$ - C_6 -Al-30 kyl)amino.

Es werden Verbindungen I bevorzugt, in denen der Substituent X in 3- oder 5-Stellung am Phenylring sitzt.

35 Insbesondere werden Verbindungen I besonders bevorzugt, in denen der Substituent X in 4-Stellung am Phenylring sitzt.

Gleichermaßen besonders bevorzugt sind Verbindungen I, in denen m 1 oder 2 bedeutet. Das Schwefelatom ist vorzugsweise direkt an

40 den Phenylring gebunden. Wenn m 2 oder 3 bedeutet, kann der Schwefel auch über Sauerstoff an den Phenylring gebunden sein.

Triazolopyrimidine der Formel I'

10

15

in der der Index und die Substituenten folgende Bedeutung haben:

- R¹ C₃-C₈-Alkyl, C₃-C₈-Alkenyl, C₃-C₈-Alkinyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₅-C₆-Cycloalkenyl; wobei R¹ partiell oder vollständig halogeniert oder durch eine bis vier gleiche oder verschiedene Gruppen R^a substituiert sein kann:
 - Ra Halogen, Cyano, C_1 - C_6 -Alkyl, C_2 - C_6 -Alkenyl, C_2 - C_6 -Alkinyl, C_1 - C_6 -Alkoxy, C_1 - C_6 -Alkoxycarbonyl, C_1 - C_6 -Alkoximino, C_2 - C_6 -Alkinyloximino;
- R^2 $C_1-C_4-Alkyl$, das durch Halogen substituiert sein kann.
- n eine ganze Zahl von 0 bis 2;
- 20 R Fluor, Chlor, Brom, Cyano, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy;
 - $X = SO-R^x$, SO_2-R^x oder $NR^{x-(C=0)-R^y}$;
- R*, R*: Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, C₂-C₆-Alkenyl oder C₃-C₆-Cy-cloalkyl, wobei die vorstehenden Reste partiell oder vollständig halogeniert sein können sind besonders bevorzugt;
- Insbesondere sind im Hinblick auf ihre Verwendung die in den folgenden Tabellen zusammengestellten Verbindungen IA bevorzugt. Die in den Tabellen für einen Substituenten genannten Gruppen stellen außerdem für sich betrachtet, unabhängig von der Kombination, in der sie genannt sind, eine besonders bevorzugte Ausgestaltung des betreffenden Substituenten dar.

40

45

Tabelle 1

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor, X für Acetylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 2

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Fluor, X für Acety-



lamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 3

5 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Methyl, X für Acetylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 4

10 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,6-Dichlor, X für Acetylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 5

15 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,6-Difluor, X für Acetylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 6

20 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,6-Dimethyl, X für Acetylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 7

25 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor,3-methyl, X für Acetylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 8

30 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Fluor,3-methyl, X für Acetylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 9

35 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,3-Dimethyl, X für Acetylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 10

40 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor,6-fluor, X für Acetylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 11

45 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor, 6-methyl, X für Acetylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der



PCT/EP2003/014283

Tabelle A entspricht

Tabelle 12

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Fluor, 6-methyl, X $\mathbf{5}$ für Acetylamino und \mathbf{R}^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

15

Tabelle 13

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor, X für N-Ace-10 tyl-N-methylamino und R1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 14

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Fluor, X für N-Ace-15 tyl-N-methylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 15

Verbindungen der Formel IA, in denen Rn für 2-Methyl, X für N-Ace-20 tyl-N-methylamino und R1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 16

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,6-Dichlor, X für 25 N-Acetyl-N-methylamino und R¹ für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 17

Verbindungen der Formel IA, in denen Rn für 2,6-Difluor, X für 30 N-Acetyl-N-methylamino und R1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 18

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,6-Dimethyl, X für 35 N-Acetyl-N-methylamino und R1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 19

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor, 3-methyl, X 40 für N-Acetyl-N-methylamino und R1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 20

Verbindungen der Formel IA, in denen Rn für 2-Fluor, 3-methyl, X 45 für N-Acetyl-N-methylamino und R1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht



Tabelle 21

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,3-Dimethyl, X für N-Acetyl-N-methylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

16

5

Tabelle 22

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor,6-fluor, X für N-Acetyl-N-methylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10

Tabelle 23

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor,6-methyl, X für N-Acetyl-N-methylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

15

Tabelle 24

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Fluor,6-methyl, X für N-Acetyl-N-methylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

20

Tabelle 25

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor, X für N-Acetyl-N-ethylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

25

Tabelle 26

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Fluor, X für N-Acetyl-N-ethylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30

Tabelle 27

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Methyl, X für N-Acetyl-N-ethylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35

Tabelle 28

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,6-Dichlor, X für N-Acetyl-N-ethylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

40

Tabelle 29

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,6-Difluor, X für N-Acetyl-N-ethylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

45

Tabelle 30

Verbindungen der Formel IA, in denen Rn für 2,6-Dimethyl, X für



N-Acetyl-N-ethylamino und R¹ für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 31

5 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor,3-methyl, X für N-Acetyl-N-ethylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 32

10 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Fluor,3-methyl, X für N-Acetyl-N-ethylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 33

15 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,3-Dimethyl, X für N-Acetyl-N-ethylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 34

20 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor,6-fluor, X für N-Acetyl-N-ethylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 35

25 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor,6-methyl, X für N-Acetyl-N-ethylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 36

30 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Fluor,6-methyl, X für N-Acetyl-N-ethylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 37

35 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor, X für Propionylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 38

40 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Fluor, X für Propionylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 39

45 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Methyl, X für Propionylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Ta-



belle A entspricht

Tabelle 40

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,6-Dichlor, X für 5 Propionylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

18

Tabelle 41

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,6-Difluor, X für 10 Propionylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 42

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,6-Dimethyl, X für 15 Propionylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 43

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor, 3-methyl, X 20 für Propionylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 44

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Fluor,3-methyl, X 25 für Propionylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 45

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,3-Dimethyl, X für 30 Propionylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 46

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor,6-fluor, X für 35 Propionylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 47

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor,6-methyl, X 40 für Propionylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 48

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Fluor,6-methyl, X 45 für Propionylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht



Tabelle 49

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor, X für N-Propionyl-N-methylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

19

5

Tabelle 50

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Fluor, X für N-Propionyl-N-methylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10

Tabelle 51

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Methyl, X für N-Propionyl-N-methylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

15

Tabelle 52

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,6-Dichlor, X für N-Propionyl-N-methylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

20

Tabelle 53

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,6-Difluor, X für N-Propionyl-N-methylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

25

Tabelle 54

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,6-Dimethyl, X für N-Propionyl-N-methylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30

Tabelle 55

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor,3-methyl, X für N-Propionyl-N-methylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35

Tabelle 56 ·

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Fluor, 3-methyl, X für N-Propionyl-N-methylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

40

Tabelle 57

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,3-Dimethyl, X für N-Propionyl-N-methylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

45

Tabelle 58

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor, 6-fluor, X für



N-Propionyl-N-methylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 59

5 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor,6-methyl, X für N-Propionyl-N-methylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

20

Tabelle 60

10 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Fluor,6-methyl, X für N-Propionyl-N-methylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 61

15 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor, X für N-Propionyl-N-ethylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 62

20 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Fluor, X für N-Propionyl-N-ethylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 63

25 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Methyl, X für N-Propionyl-N-ethylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 64

30 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,6-Dichlor, X für N-Propionyl-N-ethylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 65

35 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,6-Difluor, X für N-Propionyl-N-ethylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 66

40 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,6-Dimethyl, X für N-Propionyl-N-ethylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 67

45 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor, 3-methyl, X für N-Propionyl-N-ethylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils



einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 68

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Fluor,3-methyl, X 5 für N-Propionyl-N-ethylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 69

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,3-Dimethyl, X für 10 N-Propionyl-N-ethylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 70

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor, 6-fluor, X für 15 N-Propionyl-N-ethylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 71

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor,6-methyl, X 20 für N-Propionyl-N-ethylamino und R¹ für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 72

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Fluor,6-methyl, X 25 für N-Propionyl-N-ethylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 73

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor, X für 2-Me- 30 thylpropionylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 74

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Fluor, X für 2-Me-35 thylpropionylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 75 .

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Methyl, X für 2-Me-40 thylpropionylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 76

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,6-Dichlor, X für 45 2-Methylpropionylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht



22

Tabelle 77

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,6-Difluor, X für 2-Methylpropionylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

5

Tabelle 78

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,6-Dimethyl, X für 2-Methylpropionylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10

Tabelle 79

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor,3-methyl, X für 2-Methylpropionylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

15

Tabelle 80

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Fluor,3-methyl, X für 2-Methylpropionylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

20

Tabelle 81

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,3-Dimethyl, X für 2-Methylpropionylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

25

Tabelle 82

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor, 6-fluor, X für 2-Methylpropionylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30

Tabelle 83

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor,6-methyl, X für 2-Methylpropionylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35

Tabelle 84

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Fluor,6-methyl, X für 2-Methylpropionylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

40

Tabelle 85

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor, X für N-2-Methylpropionyl-N-methylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

45

Tabelle 86

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Fluor, X für N-2-Me-



thylpropionyl-N-methylamino und \mathbb{R}^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 87

5 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Methyl, X für N-2-Methylpropionyl-N-methylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

23

Tabelle 88

10 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,6-Dichlor, X für $N-2-Methylpropionyl-N-methylamino und <math>R^1$ für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 89

15 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,6-Difluor, X für N-2-Methylpropionyl-N-methylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 90

20 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,6-Dimethyl, X für N-2-Methylpropionyl-N-methylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 91

25 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor,3-methyl, X für N-2-Methylpropionyl-N-methylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 92

30 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Fluor, 3-methyl, X für N-2-Methylpropionyl-N-methylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 93

35 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,3-Dimethyl, X für N-2-Methylpropionyl-N-methylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 94

40 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor,6-fluor, X für N-2-Methylpropionyl-N-methylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 95

45 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor, 6-methyl, X für N-2-Methylpropionyl-N-methylamino und R^1 für eine Verbindung



jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 96

WO 2004/055018

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Fluor,6-methyl, X 5 für N-2-Methylpropionyl-N-methylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 97

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor, X für N-2-Me-10 thylpropionyl-N-ethylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 98

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Fluor, X für N-2-Me-15 thylpropionyl-N-ethylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 99

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Methyl, X für 20 N-2-Methylpropionyl-N-ethylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 100

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,6-Dichlor, X für 25 N-2-Methylpropionyl-N-ethylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 101

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,6-Difluor, X für 30 N-2-Methylpropionyl-N-ethylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 102

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,6-Dimethyl, X für 35 N-2-Methylpropionyl-N-ethylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 103

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor,3-methyl, X 40 für N-2-Methylpropionyl-N-ethylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 104

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Fluor, 3-methyl, X 45 für N-2-Methylpropionyl-N-ethylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht



Tabelle 105

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,3-Dimethyl, X für N-2-Methylpropionyl-N-ethylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

25

5

Tabelle 106

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor,6-fluor, X für N-2-Methylpropionyl-N-ethylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10

Tabelle 107

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor,6-methyl, X für N-2-Methylpropionyl-N-ethylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

15

Tabelle 108

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Fluor,6-methyl, X für N-2-Methylpropionyl-N-ethylamino und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

20

Tabelle 109

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor, X für Methylsulfonyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

25

Tabelle 110

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Fluor, X für Methylsulfonyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30

Tabelle 111

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Methyl, X für Methylsulfonyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35

Tabelle 112

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,6-Dichlor, X für Methylsulfonyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

40

Tabelle 113

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,6-Difluor, X für Methylsulfonyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

45

Tabelle 114

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,6-Dimethyl, X für



Methylsulfonyl und \mathbb{R}^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 115

5 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor,3-methyl, X für Methylsulfonyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 116

10 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Fluor, 3-methyl, X für Methylsulfonyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 117

15 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,3-Dimethyl, X für Methylsulfonyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 118

20 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor,6-fluor, X für Methylsulfonyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 119

25 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor,6-methyl, X für Methylsulfonyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 120

30 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Fluor,6-methyl, X für Methylsulfonyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 121

35 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor, X für Ethylsulfonyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 122

40 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Fluor, X für Ethylsulfonyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 123

45 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Methyl, X für Ethylsulfonyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Ta-



belle A entspricht

Tabelle 124

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,6-Dichlor, X für 5 Ethylsulfonyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

27

Tabelle 125

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,6-Difluor, X für 10 Ethylsulfonyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 126

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,6-Dimethyl, X für 15 Ethylsulfonyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 127

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor,3-methyl, X 20 für Ethylsulfonyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 128

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Fluor,3-methyl, X 25 für Ethylsulfonyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 129

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,3-Dimethyl, X für 30 Ethylsulfonyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 130

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor,6-fluor, X für 35 Ethylsulfonyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 131

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor,6-methyl, X 40 für Ethylsulfonyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 132

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Fluor,6-methyl, X 45 für Ethylsulfonyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht



Tabelle 133

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor, X für 2-Methylpropylsulfonyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

28

5

Tabelle 134

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Fluor, X für 2-Methylpropylsulfonyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10

Tabelle 135

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Methyl, X für 2-Methylpropylsulfonyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

15

Tabelle 136

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,6-Dichlor, X für 2-Methylpropylsulfonyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

20

Tabelle 137

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,6-Difluor, X für 2-Methylpropylsulfonyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

25

Tabelle 138

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,6-Dimethyl, X für 2-Methylpropylsulfonyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30

Tabelle 139

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor,3-methyl, X für 2-Methylpropylsulfonyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35

Tabelle 140

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Fluor,3-methyl, X für 2-Methylpropylsulfonyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

40

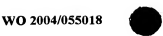
Tabelle 141

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,3-Dimethyl, X für 2-Methylpropylsulfonyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

45

Tabelle 142

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor, 6-fluor, X für



2-Methylpropylsulfonyl und \mathbb{R}^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

29

Tabelle 143

5 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor,6-methyl, X für 2-Methylpropylsulfonyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 144

10 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Fluor,6-methyl, X für 2-Methylpropylsulfonyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 145

15 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor, X für Methylsulfoxyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 146

20 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Fluor, X für Methylsulfoxyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 147

25 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Methyl, X für Methylsulfoxyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 148

30 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,6-Dichlor, X für Methylsulfoxyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 149

35 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,6-Difluor, X für Methylsulfoxyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 150

40 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,6-Dimethyl, X für Methylsulfoxyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 151

45 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor,3-methyl, X für Methylsulfoxyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile



der Tabelle A entspricht

Tabelle 152

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Fluor, 3-methyl, X 5 für Methylsulfoxyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 153

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,3-Dimethyl, X für 10 Methylsulfoxyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 154

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor,6-fluor, X für 15 Methylsulfoxyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 155

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor,6-methyl, X 20 für Methylsulfoxyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 156

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Fluor, 6-methyl, X 25 für Methylsulfoxyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 157

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor, X für Ethyl- ${\bf 30}$ sulfoxyl und ${\bf R}^1$ für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 158

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Fluor, X für Ethyl- 35 sulfoxyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 159

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Methyl, X für Ethyl- 40 sulfoxyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 160

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,6-Dichlor, X für 45 Ethylsulfoxyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht



Tabelle 161

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,6-Difluor, X für Ethylsulfoxyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

31

5

Tabelle 162

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,6-Dimethyl, X für Ethylsulfoxyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10

Tabelle 163

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor,3-methyl, X für Ethylsulfoxyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

15

Tabelle 164

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Fluor, 3-methyl, X für Ethylsulfoxyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

20

Tabelle 165

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,3-Dimethyl, X für Ethylsulfoxyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

25

Tabelle 166

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor,6-fluor, X für Ethylsulfoxyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30

Tabelle 167

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor,6-methyl, X für Ethylsulfoxyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35

Tabelle 168

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Fluor,6-methyl, X für Ethylsulfoxyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

40

Tabelle 169

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor, X für 2-Methylpropylsulfoxyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

45

Tabelle 170

Verbindungen der Formel IA, in denen $R_{
m n}$ für 2-Fluor, X für 2-Me-



thylpropylsulfoxyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

32

Tabelle 171

5 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Methyl, X für 2-Methylpropylsulfoxyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 172

10 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,6-Dichlor, X für 2-Methylpropylsulfoxyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 173

15 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,6-Difluor, X für 2-Methylpropylsulfoxyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 174

20 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,6-Dimethyl, X für 2-Methylpropylsulfoxyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 175

25 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor,3-methyl, X für 2-Methylpropylsulfoxyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 176

30 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Fluor, 3-methyl, X für 2-Methylpropylsulfoxyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 177

35 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2,3-Dimethyl, X für 2-Methylpropylsulfoxyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 178

40 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor,6-fluor, X für 2-Methylpropylsulfoxyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 179

45 Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Chlor, 6-methyl, X für 2-Methylpropylsulfoxyl und R^1 für eine Verbindung jeweils ei-



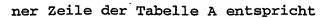


Tabelle 180

Verbindungen der Formel IA, in denen R_n für 2-Fluor,6-methyl, X 5 für 2-Methylpropylsulfoxyl und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

33

Tabelle A

| Г | | |
|----|-------|---|
| 10 | Nr. | . R ¹ |
| | A-1 | CH ₃ |
| 15 | A-2 | CH ₂ CH ₃ |
| | A-3 . | CH ₂ CH ₂ CH ₃ |
| | A-4 | CH (CH ₃) ₂ |
| | A-5 | CH ₂ CH (CH ₃) ₂ |
| | A-6 | (±) CH(CH ₃)CH ₂ CH ₃ |
| 20 | A-7 | (R) CH(CH ₃)CH ₂ CH ₃ |
| | A-8 | (S) CH(CH ₃)CH ₂ CH ₃ |
| | A-9 | (CH ₂) ₃ CH ₃ . |
| | A-10 | C(CH ₃) ₃ |
| | A-11 | (CH ₂) ₄ CH ₃ |
| | A-12 | CH (CH ₂ CH ₃) ₂ |
| 25 | A-13 | CH ₂ CH ₂ CH(CH ₃) ₂ |
| | A-14 | (±) CH(CH ₃)(CH ₂) ₂ CH ₃ |
| | A-15 | (R) CH(CH ₃) (CH ₂) ₂ CH ₃ |
| 30 | A-16 | (S) CH(CH ₃)(CH ₂) ₂ CH ₃ |
| | A-17 | (±) CH ₂ CH (CH ₃) CH ₂ CH ₃ |
| | A-18 | (R) CH ₂ CH (CH ₃) CH ₂ CH ₃ |
| | A-19 | (S) CH ₂ CH (CH ₃) CH ₂ CH ₃ |
| 35 | A-20 | (±) CH(CH ₃)CH(CH ₃) ₂ |
| | A-21 | (R) CH(CH ₃)CH(CH ₃) ₂ |
| | A-22 | (S) CH(CH ₃)CH(CH ₃) ₂ |
| | A-23 | (CH ₂) ₅ CH ₃ |
| 40 | A-24 | (±,±) CH(CH ₃)CH(CH ₃)CH ₂ CH ₃ |
| | A-25 | (±,R) CH(CH ₃)CH(CH ₃)CH ₂ CH ₃ |
| | A-26 | (±,S) CH(CH ₃)CH(CH ₃)CH ₂ CH ₃ |
| | A-27 | (±) CH ₂ CH (CH ₃) CF ₃ |
| 45 | A-28 | (R) CH ₂ CH (CH ₃) CF ₃ |
| | A-29 | (S) CH ₂ CH(CH ₃)CF ₃ |
| | A-30 | (±) CH ₂ CH (CF ₃) CH ₂ CH ₃ |
| | A-31 | (R) CH ₂ CH (CF ₃) CH ₂ CH ₃ |
| | A-32 | (S) CH ₂ CH (CF ₃) CH ₂ CH ₃ |



| ſ | Nr. | R^1 |
|----|------|---|
| Ī | A-33 | (±,±) CH(CH ₃)CH(CH ₃)CF ₃ |
| 5 | A-34 | (±,R) CH(CH ₃)CH(CH ₃)CF ₃ |
| | A-35 | (±,S) CH(CH ₃)CH(CH ₃)CF ₃ |
| | A-36 | (±,±) CH(CH ₃)CH(CF ₃)CH ₂ CH ₃ |
| | A-37 | (±,R) CH(CH ₃)CH(CF ₃)CH ₂ CH ₃ |
| 10 | A-38 | (±,S) CH(CH ₃)CH(CF ₃)CH ₂ CH ₃ |
| | A-39 | CF ₃ |
| | A-40 | CF ₂ CF ₃ |
| | A-41 | CF ₂ CF ₂ CF ₃ |
| 15 | A-42 | C-C ₃ H ₅ |
| | A-43 | (1-CH ₃)-c-C ₃ H ₄ |
| | A-44 | C-C ₅ H ₉ |
| | A-45 | C-C ₆ H ₁₁ |
| | A-46 | $(4-CH_3)-c-C_6H_{10}$ |
| 20 | A-47 | $CH_2C(CH_3) = CH_2$ |
| | A-48 | CH_2CH_2C (CH_3) = CH_2 |
| | A-49 | CH ₂ -C (CH ₃) ₃ |
| 25 | A-50 | CH ₂ -Si(CH ₃) ₃ |
| | A-51 | n-C ₆ H ₁₃ |
| | A-52 | (CH ₂) ₃ -CH (CH ₃) ₂ |
| | A-53 | (CH ₂) ₂ -CH(CH ₃)-C ₂ H ₅ |
| | A-54 | $CH_2-CH(CH_3)-n-C_3H_7$ |
| 30 | A-55 | CH (CH ₃) -n-C ₄ H ₉ |
| | A-56 | CH ₂ -CH (C ₂ H ₅) ₂ |
| | A-57 | $CH(C_2H_5)-n-C_3H_7$ |
| | A-58 | СH ₂ -с-С ₅ H ₉ |
| 35 | A-59 | CH ₂ -CH (CH ₃)-CH (CH ₃) ₂ |
| | A-60 | CH (CH ₃) -CH ₂ CH (CH ₃) ₂ |
| | A-61 | CH (CH ₃) -CH (CH ₃) -C ₂ H ₅ |
| | A-62 | CH (CH ₃) -C (CH ₃) ₃ |
| 40 | A-63 | (CH ₂) ₂ -C (CH ₃) ₃ |
| | A-64 | CH ₂ -C(CH ₃) ₂ -C ₂ H ₅ |
| | A-65 | 2-CH ₃ -c-C ₅ H ₈ |
| | A-66 | 3-CH ₃ -c-C ₅ H ₈ |
| | A-67 | C(CH ₃) ₂ -n-C ₃ H ₇ |
| 45 | A-68 | (CH ₂) ₆ -CH ₃ |
| | A-69 | (CH ₂) ₄ -CH(CH ₃) ₂ |
| | A-70 | (CH ₂) ₃ -CH(CH ₃)-C ₂ H ₅ |
| | A-71 | $(CH_2)_2-CH(CH_3)-n-C_3H_7$ |



| Γ | Nr. | R ¹ |
|----|-------|--|
| Γ | A-72 | $CH_2-CH(CH_3)-n-C_4H_9$ |
| | A-73 | CH(CH ₃)-n-C ₅ H ₁₁ |
| 5 | A-74 | (CH ₂) ₃ C(CH ₃) ₃ |
| | A-75 | (CH ₂) ₂ CH(CH ₃)-CH(CH ₃) ₂ |
| | A-76 | (CH ₂) CH (CH ₃) -CH ₂ CH (CH ₃) ₂ |
| | A-77 | CH(CH ₃)(CH ₂) ₂ -CH(CH ₃) ₂ |
| 10 | A-78 | (CH ₂) ₂ C(CH ₃) ₂ C ₂ H ₅ |
| | A-79 | CH ₂ CH (CH ₃) CH (CH ₃) C ₂ H ₅ |
| | A-80 | CH (CH ₃) CH ₂ CH (CH ₃) C ₂ H ₅ |
| | A-81 | $CH_2C(CH_3)_2-n-C_3H_7$ |
| | A-82 | CH (CH ₃) CH (CH ₃) -n-C ₃ H ₇ |
| 15 | A-83 | $C(CH_3)_2-n-C_4H_9$ |
| | A-84 | (CH ₂) ₂ CH(C ₂ H ₅) ₂ |
| | A-85 | $CH_2CH(C_2H_5)-n-C_3H_7$ |
| | A-86 | CH(C ₂ H ₅)-n-C ₄ H ₉ |
| 20 | A-87 | CH ₂ CH (CH ₃) C (CH ₃) ₃ |
| | A-88 | CH(CH ₃)CH ₂ C(CH ₃) ₃ |
| | A-89 | CH ₂ C (CH ₃) ₂ CH (CH ₃) ₂ |
| | A-90 | CH ₂ CH (C ₂ H ₅) CH (CH ₃) ₂ |
| 25 | A-91 | CH (CH ₃) CH (CH ₃) CH (CH ₃) ₂ |
| | A-92 | C (CH ₃) ₂ CH ₂ CH (CH ₃) ₂ |
| İ | A-93 | CH(C ₂ H ₅)CH ₂ CH(CH ₃) ₂ |
| | A-94 | CH(CH ₃)C(CH ₃) ₂ C ₂ H ₅ |
| | A-95 | CH (CH ₃) CH (C ₂ H ₅) ₂ |
| 30 | A-96 | C (CH ₃) ₂ CH (CH ₃) C ₂ H ₅ |
| | A-97 | CH(C ₂ H ₅)CH(CH ₃)C ₂ H ₅ |
| | A-98 | $C(CH_3)(C_2H_5)-n-C_3H_7$ |
| | A-99 | CH (n-C ₃ H ₇) ₂ |
| 35 | A-100 | . CH (n-C ₃ H ₇) CH (CH ₃) ₂ |
| | A-101 | C(CH ₃) ₂ C(CH ₃) ₃ |
| | A-102 | C(CH ₃)(C ₂ H ₅)-CH(CH ₃) ₂ |
| | A-103 | C(C ₂ H ₅) ₃ |
| 40 | A-104 | (3-CH ₃)-c-C ₆ H ₁₀ |
| | A-105 | (2-CH ₃)-c-C ₆ H ₁₀ |
| | A-106 | n-C ₈ H ₁₇ |
| | A-107 | CH ₂ C (=NO-CH ₃) CH ₃ |
| 45 | A-108 | CH_2C (=NO- C_2H_5) CH_3 |
| | A-109 | CH_2C (=NO-n-C ₃ H ₇) CH_3 |
| | A-110 | CH_2C (=NO-i-C ₃ H ₇) CH_3 |



| | Nr. | R ¹ | | | | | | | |
|-----|-------|--|--|--|--|--|--|--|--|
| ſ | A-111 | CH(CH ₃)C(=NOCH ₃)CH ₃ | | | | | | | |
| ſ | A-112 | CH(CH ₃)C(=NOC ₂ H ₅)CH ₃ | | | | | | | |
| 5 | A-113 | $CH(CH_3)C(=NO-n-C_3H_7)CH_3$ | | | | | | | |
| | A-114 | $CH(CH_3)C(=NO-i-C_3H_7)CH_3$ | | | | | | | |
| | A-115 | C(=NOCH ₃)C(=NOCH ₃)CH ₃ | | | | | | | |
| | A-116 | C(=NOCH ₃)C(=NOC ₂ H ₅)CH ₃ | | | | | | | |
| 10 | A-117 | $C (=NOCH_3) C (=NO-n-C_3H_7) CH_3$ | | | | | | | |
| 10 | A-118 | $C = NOCH_3 C = NO-i-C_3H_7 CH_3$ | | | | | | | |
| | A-119 | C(=NOC ₂ H ₅)C(=NOCH ₃)CH ₃ | | | | | | | |
| j | A-120 | $C (=NOC_2H_5) C (=NOC_2H_5) CH_3$ | | | | | | | |
| | A-121 | $C = NOC_2H_5 C = NO-n-C_3H_7 CH_3$ | | | | | | | |
| 1.5 | A-122 | $C (=NOC_2H_5) C (=NO-i-C_3H_7) CH_3$ | | | | | | | |
| | A-123 | CH ₂ C (=NO-CH ₃) C ₂ H ₅ | | | | | | | |
| | A-124 | $CH_2C (=NO-C_2H_5)C_2H_5$ | | | | | | | |
| | A-125 | CH ₂ C(=NO-n-C ₃ H ₇)C ₂ H ₅ | | | | | | | |
| 20 | A-126 | CH ₂ C(=NO-i-C ₃ H ₇)C ₂ H ₅ | | | | | | | |
| | A-127 | $CH(CH_3)C(=NOCH_3)C_2H_5$ | | | | | | | |
| | A-128 | CH(CH3)C(=NOC2H5)C2H5 | | | | | | | |
| | A-129 | $CH(CH_3)C(=NO-n-C_3H_7)C_2H_5$ | | | | | | | |
| 25 | A-130 | $CH(CH_3)C(=NO-n-C_3H_7)C_2H_5$ | | | | | | | |
| | A-131 | C(=NOCH ₃)C(=NOCH ₃)C ₂ H ₅ | | | | | | | |
| | A-132 | C (=NOCH3) C (=NOC2H5) C2H5 | | | | | | | |
| | A-133 | $C = NOCH_3 C = NO-n-C_3H_7 C_2H_5$ | | | | | | | |
| 20 | A-134 | $C(=NOCH_3)C(=NO-i-C_3H_7)C_2H_5$ | | | | | | | |
| 30 | A-135 | $C (=NOC_2H_5) C (=NOCH_3) C_2H_5$ | | | | | | | |
| | A-136 | $C (=NOC_2H_5) C (=NOC_2H_5) C_2H_5$ | | | | | | | |
| | A-137 | $C(=NOC_2H_5)C(=NO-n-C_3H_7)C_2H_5$ | | | | | | | |
| | A-138 | $C (=NOC_2H_5) C (=NO-i-C_3H_7) C_2H_5$ | | | | | | | |
| 35 | A-139 | CH=CH-CH ₂ CH ₃ | | | | | | | |
| | A-140 | CH ₂ -CH=CH-CH ₃ | | | | | | | |
| | A-141 | CH ₂ -CH ₂ -CH=CH ₂ | | | | | | | |
| | A-142 | C(CH ₃) ₂ CH ₂ CH ₃ | | | | | | | |
| 40 | A-143 | CH=C(CH ₃) ₂ | | | | | | | |
| | A-144 | C(=CH ₂)-CH ₂ CH ₃ | | | | | | | |
| | A-145 | C(CH ₃)=CH-CH ₃ | | | | | | | |
| | A-146 | CH (CH ₃) CH=CH ₂ | | | | | | | |
| 45 | A-147 | CH=CH-n-C ₃ H ₇ | | | | | | | |
| | A-148 | CH ₂ -CH=CH-C ₂ H ₅ | | | | | | | |
| | A-149 | (CH ₂) ₂ -CH=CH-CH ₃ | | | | | | | |



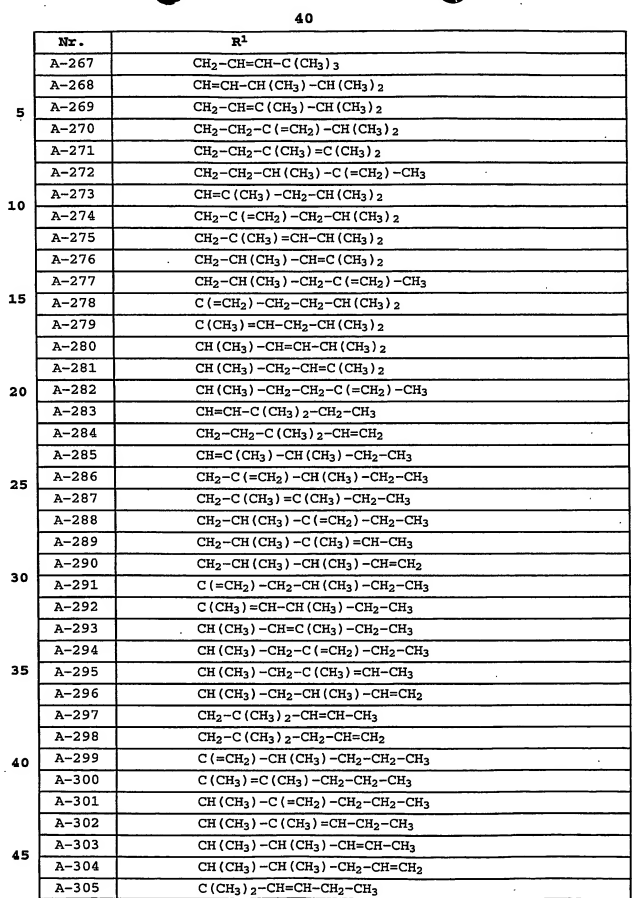
| | Nr. | R ¹ |
|----|-------|--|
| | A-150 | (CH ₂) ₃ -CH=CH ₂ |
| | A-151 | CH=CH-CH(CH ₃) ₂ |
| 5 | A-152 | CH ₂ -CH=C(CH ₃) ₂ |
| | A-153 | $(CH_2)_2 - C(CH_3) = CH_2$ |
| | A-154 | CH=C (CH ₃) -C ₂ H ₅ |
| | A-155 | $CH_2-C (=CH_2)-C_2H_5$ |
| 10 | A-156 | $CH_2-C(CH_3)=CH-CH_3$ |
| | A-157 | CH ₂ -CH (CH ₃)-CH=CH ₂ |
| | A-158 | C(=CH ₂)-CH ₂ -CH ₃ |
| | A-159 | $C(CH_3) = CH - CH_2 - CH_3$ |
| | A-160 | CH (CH ₃) -CH=CH-CH ₃ |
| 15 | A-161 | CH (CH ₃) -CH ₂ -CH=CH ₂ |
| | A-162 | C(=CH ₂)CH(CH ₃) ₂ |
| | A-163 | $C(CH_3) = C(CH_3)_2$ |
| | A-164 | CH (CH ₃) -C (=CH ₂) -CH ₃ |
| 20 | A-165 | C (CH ₃) ₂ -CH=CH ₂ |
| | A-166 | $C(C_2H_5) = CH - CH_3$ |
| | A-167 | CH (C ₂ H ₅) -CH=CH ₂ |
| | A-168 | CH=CH-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ |
| 25 | A-169 | CH ₂ -CH=CH-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ |
| | A-170 | CH ₂ -CH ₂ -CH=CH-CH ₂ -CH ₃ |
| i | A-171 | CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH=CH-CH ₃ |
| | A-172 | CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH=CH ₂ |
| | A-173 | CH=CH-CH ₂ -CH(CH ₃)CH ₃ |
| 30 | A-174 | CH ₂ -CH=CH-CH (CH ₃) CH ₃ |
| | A-175 | CH ₂ -CH ₂ -CH=C (CH ₃) CH ₃ |
| | A-176 | CH2-CH2-C(CH3)=CH2 |
| ļ | A-177 | CH=CH-CH(CH ₃)-CH ₂ -CH ₃ |
| 35 | A-178 | CH ₂ -CH=C (CH ₃)-CH ₂ -CH ₃ |
| | A-179 | CH ₂ -CH ₂ -C (=CH ₂)-CH ₂ -CH ₃ |
| | A-180 | CH_2-CH_2-C (CH_3) = $CH-CH_3$ |
| i | A-181 | CH ₂ -CH ₂ -CH (CH ₃)-CH=CH ₂ |
| 40 | A-182 | CH=C(CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ |
| | A-183 | $CH_2-C (=CH_2)-CH_2-CH_2-CH_3$ |
| l | A-184 | $CH_2-C(CH_3)=CH-CH_2-CH_3$ |
| | A-185 | CH ₂ -CH (CH ₃) -CH=CH-CH ₃ |
| 45 | A-186 | CH ₂ -CH(CH ₃)-CH ₂ -CH=CH ₂ |
| | A-187 | C(=CH ₂)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ |
| | A-188 | C(CH3) = CH - CH2 - CH2 - CH3 |



| ſ | Nr. | R ¹ |
|-----|-------|--|
| | A-189 | CH(CH ₃)-CH=CH-CH ₂ -CH ₃ |
| Ī | A-190 | CH (CH ₃) -CH ₂ -CH=CH-CH ₃ |
| 5 | A-191 | CH(CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH=CH ₂ |
| | A-192 | CH=CH-C (CH ₃) ₃ |
| Ī | A-193 | CH=C(CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₃ |
| | A-194 | $CH_2-C (=CH_2)-CH (CH_3)-CH_3$ |
| . [| A-195 | $CH_2-C(CH_3)=C(CH_3)-CH_3$ |
| 10 | A-196 | CH ₂ -CH (CH ₃)-C (=CH ₂)-CH ₃ |
| Ţ | A-197 | C(=CH ₂)-CH ₂ -CH(CH ₃)-CH ₃ |
| | A-198 | $C(CH_3) = CH - CH(CH_3) - CH_3$ |
| | A-199 | CH (CH ₃) -CH=C (CH ₃) -CH ₃ |
| 15 | A-200 | CH (CH ₃) -CH ₂ -C (=CH ₂) -CH ₃ |
| | A-201 | CH=C(CH ₂ -CH ₃)-CH ₂ -CH ₃ |
| | A-202 | CH ₂ -C (=CH-CH ₃) -CH ₂ -CH ₃ |
| | A-203 | CH ₂ -CH (CH=CH ₂)-CH ₂ -CH ₃ |
| 20 | A-204 | C(=CH-CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ |
| | A-205 | CH (CH=CH ₂) -CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ |
| | A-206 | $C(CH_2-CH_3)=CH-CH_2-CH_3$ |
| | A-207 | CH (CH ₂ -CH ₃) -CH=CH-CH ₃ |
| 25 | A-208 | CH (CH ₂ -CH ₃) -CH ₂ -CH=CH ₂ |
| | A-209 | CH ₂ -C (CH ₃) ₂ -CH=CH ₂ |
| | A-210 | C(=CH ₂)-CH(CH ₃)-CH ₂ -CH ₃ |
| | A-211 | C(CH3) = C(CH3) - CH2 - CH3 |
| | A-212 | CH (CH ₃) -C (=CH ₂) -CH ₂ -CH ₃ |
| 30 | A-213 | CH (CH ₃) -C (CH ₃) =CH-CH ₃ |
| | A-214 | CH (CH ₃) -CH (CH ₃) -CH=CH ₂ |
| | A-215 | C(CH ₃) ₂ -CH=CH-CH ₃ |
| | A-216 | C(CH ₃) ₂ -CH ₂ -CH=CH ₂ |
| 35 | A-217 | C(=CH ₂)-C(CH ₃) ₃ |
| | A-218 | C(=CH-CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₃ |
| | A-219 | CH (CH=CH ₂) -CH (CH ₃) -CH ₃ |
| | A-220 | C(CH2-CH3)=C(CH3)-CH3 |
| 40 | A-221 | CH (CH ₂ -CH ₃)-C (=CH ₂)-CH ₃ |
| | A-222 | C(CH ₃) ₂ -C(=CH ₂)-CH ₃ |
| | A-223 | $C(CH_3)(CH=CH_2)-CH_2-CH_3$ |
| | A-224 | $C(CH_3)(CH_2CH_3)-CH_2-CH_2-CH_3$ |
| 45 | A-225 | CH (CH ₂ CH ₃) -CH (CH ₃) -CH ₂ -CH ₃ |
| | A-226 | CH (CH ₂ CH ₃) -CH ₂ -CH (CH ₃) -CH ₃ |
| | A-227 | C(CH ₃) ₂ -C(CH ₃) ₃ |



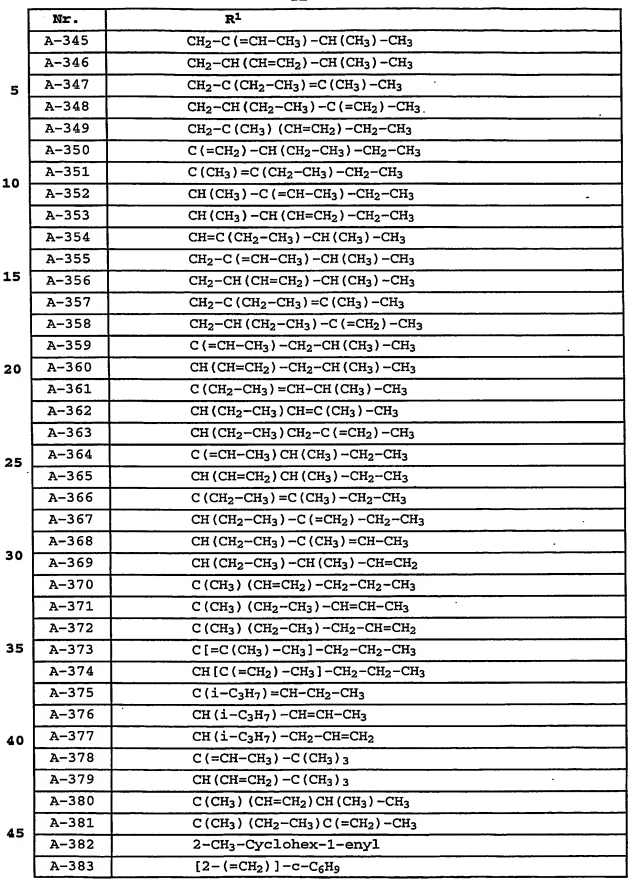
| | Nr. | R ¹ |
|------|-------|--|
| | A-228 | C(CH ₂ -CH ₃)-C(CH ₃) ₃ |
| I | A-229 | C(CH ₃)(CH ₂ -CH ₃)-CH(CH ₃) ₂ |
| 5 | A-230 | CH (CH (CH ₃) ₂) -CH (CH ₃) ₂ |
| | A-231 | CH=CH-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ |
| Ī | A-232 | CH ₂ -CH=CH-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ |
| | A-233 | CH ₂ -CH ₂ -CH=CH-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ |
| 10 | A-234 | CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH=CH-CH ₂ -CH ₃ |
| 10 [| A-235 | CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH=CH-CH ₃ |
| | A-236 | CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH=CH ₂ |
| | A-237 | · СН=СН-СН ₂ -СН ₂ -СН (СН ₃) -СН ₃ |
| | A-238 | CH ₂ -CH=CH-CH ₂ -CH(CH ₃)-CH ₃ |
| 15 | A-239 | CH ₂ -CH ₂ -CH=CH-CH(CH ₃)-CH ₃ |
| | A-240 | CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH=C (CH ₃)-CH ₃ |
| [| A-241 | $CH_2-CH_2-CH_2-C (=CH_2)-CH_3$ |
| ĺ | A-242 | CH=CH-CH ₂ -CH(CH ₃)-CH ₂ -CH ₃ |
| 20 | A-243 | CH ₂ -CH=CH-CH(CH ₃)-CH ₂ -CH ₃ |
| | A-244 | CH ₂ -CH ₂ -CH=C (CH ₃)-CH ₂ -CH ₃ |
| | A-245 | $CH_2-CH_2-CH_2-C (=CH_2)-CH_2-CH_3$ |
| | A-246 | $CH_2-CH_2-C(CH_3)=CH-CH_3$ |
| 25 | A-247 | CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH (CH ₃) -CH=CH ₂ |
| | A-248 | CH=CH-CH(CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ |
| | A-249 | $CH_2-CH=C(CH_3)-CH_2-CH_2-CH_3$ |
| | A-250 | $CH_2-CH_2-C (=CH_2)-CH_2-CH_3$ |
| 30 | A-251 | CH2-CH2-C (CH3) = CH-CH2-CH3 |
| 30 | A-252 | CH ₂ -CH ₂ -CH (CH ₃)-CH=CH-CH ₃ |
| | A-253 | CH ₂ -CH ₂ -CH (CH ₃)-CH ₂ -CH=CH ₂ |
| | A-254 | CH=C(CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ |
| | A-255 | $CH_2-C (=CH_2)-CH_2-CH_2-CH_3$ |
| 35 | A-256 | $CH_2-C(CH_3)=CH-CH_2-CH_2-CH_3$ |
| | A-257 | CH ₂ -CH(CH ₃)-CH=CH-CH ₂ -CH ₃ |
| | A-258 | CH ₂ -CH (CH ₃)-CH ₂ -CH=CH-CH ₃ |
| | A-259 | CH ₂ -CH (CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH=CH ₂ |
| 40 | A-260 | $C (=CH_2) - CH_2 - CH_2 - CH_2 - CH_3$ |
| | A-261 | $C(CH_3) = CH - CH_2 - CH_2 - CH_3$ |
| | A-262 | CH (CH ₃) -CH=CH-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ |
| | A-263 | CH (CH ₃) -CH ₂ -CH=CH-CH ₂ -CH ₃ |
| 45 | A-264 | CH (CH ₃) -CH ₂ -CH ₂ -CH=CH-CH ₃ |
| | A-265 | CH (CH ₃) -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH=CH ₂ |
| | A-266 | CH=CH-CH ₂ -C (CH ₃) ₃ |







| ſ | Nr. | R ¹ | | | | | | |
|----|-------|--|--|--|--|--|--|--|
| Ī | A-306 | C(CH ₃) ₂ -CH ₂ -CH=CH-CH ₃ | | | | | | |
| | A-307 | C(CH ₃) ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH=CH ₂ | | | | | | |
| 5 | A-308 | CH=CH-CH(CH ₂ -CH ₃)-CH ₂ -CH ₃ | | | | | | |
| | A-309 | CH ₂ -CH=C(CH ₂ -CH ₃)-CH ₂ -CH ₃ | | | | | | |
| | A-310 | CH ₂ -CH ₂ -C (=CH-CH ₃)-CH ₂ -CH ₃ | | | | | | |
| | A-311 | CH ₂ -CH ₂ -CH (CH=CH ₂)-CH ₂ -CH ₃ | | | | | | |
| 10 | A-312 | CH=C(CH ₂ -CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ | | | | | | |
| | A-313 | CH ₂ -C (=CH-CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ | | | | | | |
| | A-314 | CH ₂ -CH (CH=CH ₂)-CH ₂ -CH ₃ | | | | | | |
| | A-315 | $CH_2-C(CH_2-CH_3)=CH-CH_2-CH_3$ | | | | | | |
| | A-316 | CH ₂ -CH (CH ₂ -CH ₃) -CH=CH-CH ₃ | | | | | | |
| 15 | A-317 | CH ₂ -CH (CH ₂ -CH ₃) -CH-CH=CH ₂ | | | | | | |
| | A-318 | C(=CH-CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ | | | | | | |
| l | A-319 | CH (CH=CH ₂) -CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ | | | | | | |
| | A-320 | $C(CH_2-CH_3)=CH-CH_2-CH_2-CH_3$ | | | | | | |
| 20 | A-321 | CH(CH ₂ -CH ₃)-CH=CH-CH ₂ -CH ₃ | | | | | | |
| | A-322 | CH(CH ₂ -CH ₃)-CH ₂ -CH=CH-CH ₃ | | | | | | |
| | A-323 | CH(CH ₂ -CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH=CH ₂ | | | | | | |
| | A-324 | C(=CH-CH ₂ -CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ | | | | | | |
| 25 | A-325 | C(CH=CH-CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ | | | | | | |
| | A-326 | C (CH2-CH=CH2) -CH2-CH2-CH3 | | | | | | |
| | A-327 | CH=C (CH ₃) -C (CH ₃) ₃ | | | | | | |
| | A-328 | $CH_2-C (=CH_2)-C (CH_3)_3$ | | | | | | |
| 30 | A-329 | CH ₂ -C(CH ₃) ₂ -CH(=CH ₂)-CH ₃ | | | | | | |
| 30 | A-330 | C (=CH ₂) -CH (CH ₃) -CH (CH ₃) -CH ₃ | | | | | | |
| | A-331 | $C(CH_3) = C(CH_3) - CH(CH_3) - CH_3$ | | | | | | |
| | A-332 | $CH(CH_3)-C(=CH_2)-CH(CH_3)-CH_3$ | | | | | | |
| | A-333 | $CH(CH_3)-C(CH_3)=C(CH_3)-CH_3$ | | | | | | |
| 35 | A-334 | CH (CH ₃) -CH (CH ₃) -C (=CH ₂) -CH ₃ | | | | | | |
| | A-335 | C(CH ₃) ₂ -CH=C(CH ₃)-CH ₃ | | | | | | |
| | A-336 | $C(CH_3)_2-CH_2-C(=CH_2)-CH_3$ | | | | | | |
| | A-337 | C(CH ₃) ₂ -C(=CH ₂)-CH ₂ -CH ₃ | | | | | | |
| 40 | A-338 | $C(CH_3)_2-C(CH_3)=CH-CH_3$ | | | | | | |
| | A-339 | C (CH ₃) ₂ -CH (CH ₃) CH=CH ₂ | | | | | | |
| | A-340 | CH (CH ₂ -CH ₃) -CH ₂ -CH (CH ₃) -CH ₃ | | | | | | |
| | A-341 | CH (CH ₂ -CH ₃) -CH (CH ₃) -CH ₂ -CH ₃ | | | | | | |
| 45 | A-342 | C(CH ₃)(CH ₂ -CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ | | | | | | |
| | A-343 | CH(i-C ₃ H ₇)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ | | | | | | |
| | A-344 | CH=C (CH2-CH3)-CH (CH3)-CH3 | | | | | | |





WO 2004/055018

| | Nr. | R ¹ |
|----|---------|------------------------------------|
| 5 | A-384 | 2-CH ₃ -Cyclohex-2-enyl |
| | A-385 | 2-CH ₃ -Cyclohex-3-enyl |
| | A-386 | 2-CH ₃ -Cyclohex-4-enyl |
| | A-387 | 2-CH ₃ -Cyclohex-5-enyl |
| | A-388 . | 2-CH ₃ -Cyclohex-6-enyl |
| | A-389 | 3-CH ₃ -Cyclohex-1-enyl |
| 10 | A-390 | 3-CH ₃ -Cyclohex-2-enyl |
| | A-391 | $[3-(=CH_2)]-c-C_6H_9$ |
| | A-392 | 3-CH ₃ -Cyclohex-3-enyl |
| | A-393 | 3-CH ₃ -Cyclohex-4-enyl |
| | A-394 | 3-CH ₃ -Cyclohex-5-enyl |
| 15 | A-395 | 3-CH ₃ -Cyclohex-6-enyl |
| | A-396 | 4-CH3-Cyclohex-1-enyl |
| 1 | A-397 | 4-CH3-Cyclohex-2-enyl |
| | A-398 | 4-CH ₃ -Cyclohex-3-enyl |
| 20 | A-399 | $[4-(=CH_2)]-C-C_6H_9$ |

Die Verbindungen I eignen sich als Fungizide. Sie zeichnen sich aus durch eine hervorragende Wirksamkeit gegen ein breites Spektrum von pflanzenpathogenen Pilzen, insbesondere aus der Klasse der Ascomyceten, Deuteromyceten, Oomyceten und Basidiomyceten. Sie sind zum Teil systemisch wirksam und können im Pflanzenschutz als Blatt- und Bodenfungizide eingesetzt werden.

Besondere Bedeutung haben sie für die Bekämpfung einer Vielzahl von Pilzen an verschiedenen Kulturpflanzen wie Weizen, Roggen, Gerste, Hafer, Reis, Mais, Gras, Bananen, Baumwolle, Soja, Kaffee, Zuckerrohr, Wein, Obst- und Zierpflanzen und Gemüsepflanzen wie Gurken, Bohnen, Tomaten, Kartoffeln und Kürbisgewächsen, sowie an den Samen dieser Pflanzen.

Speziell eignen sie sich zur Bekämpfung folgender Pflanzenkrankheiten:

- Alternaria-Arten an Gemüse und Obst,
- Bipolaris- und Drechslera-Arten an Getreide, Reis und Rasen,
 - Blumeria graminis (echter Mehltau) an Getreide,
 - Botrytis cinerea (Grauschimmel) an Erdbeeren, Gemüse, Zierpflanzen und Reben,
- Erysiphe cichoracearum und Sphaerotheca fuliginea an Kürbisgewächsen,
 - Fusarium- und Verticillium-Arten an verschiedenen Pflanzen,
 - Mycosphaerella-Arten an Getreide, Bananen und Erdnüssen,



- Plasmopara viticola an Reben,
- Podosphaera leucotricha an Äpfeln,
- Pseudocercosporella herpotrichoides an Weizen und Gerste,
- 5 Pseudoperonospora-Arten an Hopfen und Gurken,
 - Puccinia-Arten an Getreide,
 - Pyricularia oryzae an Reis,
 - Rhizoctonia-Arten an Baumwolle, Reis und Rasen,
 - Septoria tritici und Stagonospora nodorum an Weizen,
- 10 Uncinula necator an Reben,
 - Ustilago-Arten an Getreide und Zuckerrohr, sowie
 - Venturia-Arten (Schorf) an Äpfeln und Birnen.

Die Verbindungen I eignen sich außerdem zur Bekämpfung von Schad15 pilzen wie Paecilomyces variotii im Materialschutz (z.B. Holz,
Papier, Dispersionen für den Anstrich, Fasern bzw. Gewebe) und im
Vorratsschutz.

Die Verbindungen I werden angewendet, indem man die Pilze oder 20 die vor Pilzbefall zu schützenden Pflanzen, Saatgüter, Materialien oder den Erdboden mit einer fungizid wirksamen Menge der Wirkstoffe behandelt. Die Anwendung kann sowohl vor als auch nach der Infektion der Materialien, Pflanzen oder Samen durch die Pilze erfolgen.

25

Die fungiziden Mittel enthalten im allgemeinen zwischen 0,1 und 95, vorzugsweise zwischen 0,5 und 90 Gew.-% Wirkstoff.

Die Aufwandmengen liegen bei der Anwendung im Pflanzenschutz je 30 nach Art des gewünschten Effektes zwischen 0,01 und 2,0 kg Wirkstoff pro ha.

Bei der Saatgutbehandlung werden im allgemeinen Wirkstoffmengen von 0,001 bis 0,1 g, vorzugsweise 0,01 bis 0,05 g je Kilogramm 35 Saatgut benötigt.

Bei der Anwendung im Material- bzw. Vorratsschutz richtet sich die Aufwandmenge an Wirkstoff nach der Art des Einsatzgebietes und des gewünschten Effekts. Übliche Aufwandmengen sind im

40 Materialschutz beispielsweise 0,001 g bis 2 kg, vorzugsweise 0,005 g bis 1 kg Wirkstoff pro Qubikmeter behandelten Materials.

Die Verbindungen I können in die üblichen Formulierungen überführt werden, z.B. Lösungen, Emulsionen, Suspensionen, Stäube,

45 Pulver, Pasten und Granulate. Die Anwendungsform richtet sich nach dem jeweiligen Verwendungszweck; sie soll in jedem Fall eine

feine und gleichmäßige Verteilung der erfindungsgemäßen Verbindung gewährleisten.

Die Formulierungen werden in bekannter Weise hergestellt, z.B. 5 durch Verstrecken des Wirkstoffs mit Lösungsmitteln und/oder Trägerstoffen, gewünschtenfalls unter Verwendung von Emulgiermitteln und Dispergiermitteln. Als Lösungsmittel / Hilfsstoffe kommen dafür im wesentlichen in Betracht:

- Wasser, aromatische Lösungsmittel (z.B. Solvesso Produkte, Xylol), Paraffine (z.B. Erdölfraktionen), Alkohole (z.B. Methanol, Butanol, Pentanol, Benzylalkohol), Ketone (z.B. Cyclohexanon, gamma-Butryolacton), Pyrrolidone (NMP, NOP), Acetate (Glykoldiacetat), Glykole, Dimethylfettsäureamide, Fettsäuren und Fettsäureester. Grundsätzlich können auch Lösungsmittelgemische verwendet werden,
- Trägerstoffe wie natürliche Gesteinsmehle (z.B. Kaoline, Tonerden, Talkum, Kreide) und synthetische Gesteinsmehle (z.B. hochdisperse Kieselsäure, Silikate); Emulgiermittel wie nichtionogene und anionische Emulgatoren (z.B. Polyoxyethylen-Fettalkohol-Ether, Alkylsulfonate und Arylsulfonate) und Dispergiermittel wie Lignin-Sulfitablaugen und Methylcellulose.

Als oberflächenaktive Stoffe kommen Alkali-, Erdalkali-, Ammoniumsalze von Ligninsulfonsäure, Naphthalinsulfonsäure, Phenolsulfonsäure, Dibutylnaphthalinsulfonsäure, Alkylarylsulfonate, Alkylsulfate, Alkylsulfonate, Fettalkoholsulfate,

- 30 Fettsäuren und sulfatierte Fettalkoholglykolether zum Einsatz, ferner Kondensationsprodukte von sulfoniertem Naphthalin und Naphthalinderivaten mit Formaldehyd, Kondensationsprodukte des Naphthalins bzw. der Naphtalinsulfonsäure mit Phenol und Formaldehyd, Polyoxyethylenoctylphenolether, ethoxyliertes Isooctyl-
- 35 phenol, Octylphenol, Nonylphenol, Alkylphenolpolyglykolether, Tributylphenylpolyglykolether, Tristerylphenylpolyglykolether, Alkyl-arylpolyetheralkohole, Alkohol- und Fettalkoholethylenoxid-Kondensate, ethoxyliertes Rizinusöl, Polyoxyethylenalkylether, ethoxyliertes Polyoxypropylen, Laurylalkoholpoly-glykoletherace-
- **40** tal, Sorbitester, Ligninsulfitablaugen und Methylcellulose in Betracht.

Zur Herstellung von direkt versprühbaren Lösungen, Emulsionen, Pasten oder Öldispersionen kommen Mineralölfraktionen von mittle-

45 rem bis hohem Siedepunkt, wie Kerosin oder Dieselöl, ferner Kohlenteeröle sowie Öle pflanzlichen oder tierischen Ursprungs, aliphatische, cyclische und aromatische Kohlenwasserstoffe, z.B.

Toluol, Xylol, Paraffin, Tetrahydronaphthalin, alkylierte Naphthaline oder deren Derivate, Methanol, Ethanol, Propanol, Butanol, Cyclohexanol, Cyclohexanon, Isophoron, stark polare Lösungsmittel, z.B. Dimethylsulfoxid, N-Methylpyrrolidon oder 5 Wasser in Betracht.

46

Pulver-, Streu- und Stäubemittel können durch Mischen oder gemeinsames Vermahlen der wirksamen Substanzen mit einem festen Trägerstoff hergestellt werden.

10

Granulate, z.B. Umhüllungs-, Imprägnierungs- und Homogengranulate, können durch Bindung der Wirkstoffe an feste Trägerstoffe hergestellt werden. Feste Trägerstoffe sind z.B. Mineralerden, wie Kieselgele, Silikate, Talkum, Kaolin, Attaclay, Kalkstein, Kalk, Kreide, Bolus, Löß, Ton, Dolomit, Diatomeenerde,
Calcium- und Magnesiumsulfat, Magnesiumoxid, gemahlene Kunststoffe, Düngemittel, wie z.B. Ammoniumsulfat, Ammoniumphosphat,
Ammoniumnitrat, Harnstoffe und pflanzliche Produkte, wie
Getreidemehl, Baumrinden-, Holz- und Nußschalenmehl, Cellulose-

Die Formulierungen enthalten im allgemeinen zwischen 0,01 und 95 Gew.-%, vorzugsweise zwischen 0,1 und 90 Gew.-% des Wirkstoffs. Die Wirkstoffe werden dabei in einer Reinheit von 90% bis 100%, 25 vorzugsweise 95% bis 100% (nach NMR-Spektrum) eingesetzt.

20 pulver und andere feste Trägerstoffe.

Beispiele für Formulierungen sind: 1. Produkte zur Verdünnung in Wasser

30 A) Wasserlösliche Konzentrate (SL)
10 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden in
Wasser oder einem wasserlöslichen Lösungsmittel gelöst. Alternativ werden Netzmittel oder andere Hilfsmittel zugefügt.
Bei der Verdünnung in Wasser löst sich der Wirkstoff.

35

- B) Dispergierbare Konzentrate (DC)
 20 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden in
 Cyclohexanon unter Zusatz eines Dispergiermittels z.B. Polyvinylpyrrolidon gelöst. Bei Verdünnung in Wasser ergibt sich
 eine Dispersion.
- C) Emulgierbare Konzentrate (EC)
 15 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden in
 Xylol unter Zusatz von Ca-Dodecylbenzolsulfonat und Ricinusölethoxylat (jeweils 5 %) gelöst. Bei der Verdünnung in Wasser
 ergibt sich eine Emulsion.



- D) Emulsionen (EW, EO)
 40 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden in
 Xylol unter Zusatz von Ca-Dodecylbenzolsulfonat und Ricinusölethoxylat (jeweils 5 %) gelöst. Diese Mischung wird mittels
 einer Emulgiermaschine (Ultraturax) in Wasser eingebracht und
 zu einer homogenen Emulsion gebracht. Bei der Verdünnung in
 Wasser ergibt sich eine Emulsion.
- E) Suspensionen (SC, OD)

 10 20 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden unter Zusatz von Dispergier- und Netzmitteln und Wasser oder einem organischen Lösungsmittel in einer Rührwerkskugelmühle zu einer feinen Wirkstoffsuspension zerkleinert. Bei der Verdünnung in Wasser ergibt sich eine stabile Suspension des Wirkstoffs.
- F) Wasserdispergierbare und wasserlösliche Granulate (WG, SG)
 50 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden unter
 Zusatz von Dispergier- und Netzmitteln fein gemahlen und
 mittels technischer Geräte (z.B. Extrusion, Sprühturm,
 Wirbelschicht) als wasserdispergierbare oder wasserlösliche
 Granulate hergestellt. Bei der Verdünnung in Wasser ergibt
 sich eine stabile Dispersion oder Lösung des Wirkstoffs.
- 25 G) Wasserdispergierbare und wasserlösliche Pulver (WP, SP) 75 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden unter Zusatz von Dispergier- und Netzmitteln sowie Kieselsäuregel in einer Rotor-Strator Mühle vermahlen. Bei der Verdünnung in Wasser ergibt sich eine stabile Dispersion oder Lösung des Wirkstoffs.
 - 2. Produkte für die Direktapplikation
 - H) Stäube (DP)

WO 2004/055018

- 5 Gew. Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden fein gemahlen und mit 95 % feinteiligem Kaolin innig vermischt.

 Man erhält dadurch ein Stäubemittel.
- I) Granulate (GR, FG, GG, MG)
 40 0.5 Gew-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden fein gemahlen und mit 95.5 % Trägerstoffe verbunden. Gängige Verfahren sind dabei die Extrusion, die Sprühtrocknung oder die Wirbelschicht. Man erhält dadurch ein Granulat für die Direktapplikation.
 - J) ULV- Lösungen (UL)



WO 2004/055018

10 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden in einem organischen Lösungsmittel z.B. Xylol gelöst. Dadurch erhält man ein Produkt für die Direktapplikation.

5 Die Wirkstoffe können als solche, in Form ihrer Formulierungen oder den daraus bereiteten Anwendungsformen, z.B. in Form von direkt versprühbaren Lösungen, Pulvern, Suspensionen oder Dispersionen, Emulsionen, Öldispersionen, Pasten, Stäubemitteln, Streumitteln, Granulaten durch Versprühen, Vernebeln, Verstäuben,

48

- 10 Verstreuen oder Gießen angewendet werden. Die Anwendungsformen richten sich ganz nach den Verwendungszwecken; sie sollten in jedem Fall möglichst die feinste Verteilung der erfindungsgemäßen Wirkstoffe gewährleisten.
- 15 Wässrige Anwendungsformen können aus Emulsionskonzentraten, Pasten oder netzbaren Pulvern (Spritzpulver, Öldispersionen) durch Zusatz von Wasser bereitet werden. Zur Herstellung von Emulsionen, Pasten oder Öldispersionen können die Substanzen als solche oder in einem Öl oder Lösungsmittel gelöst, mittels Netz-,
- 20 Haft-, Dispergier- oder Emulgiermitttel in Wasser homogenisiert werden. Es können aber auch aus wirksamer Substanz Netz-, Haft-, Dispergier- oder Emulgiermittel und eventuell Lösungsmittel oder Öl bestehende Konzentrate hergestellt werden, die zur Verdünnung mit Wasser geeignet sind.

25

Die Wirkstoffkonzentrationen in den anwendungsfertigen Zubereitungen können in größeren Bereichen variiert werden. Im allgemeinen liegen sie zwischen 0,0001 und 10%, vorzugsweise zwischen 0,01 und 1%.

30

Die Wirkstoffe können auch mit gutem Erfolg im Ultra-Low-Volume-Verfahren (ULV) verwendet werden, wobei es möglich ist, Formulierungen mit mehr als 95 Gew.-% Wirkstoff oder sogar den Wirkstoff ohne Zusätze auszubringen.

35

Zu den Wirkstoffen können Öle verschiedenen Typs, Netzmittel, Adjuvants, Herbizide, Fungizide, andere Schädlingsbekämpfungsmittel, Bakterizide, gegebenenfalls auch erst unmittelbar vor der Anwendung (Tankmix), zugesetzt werden. Diese Mittel können zu den erfindungsgemäßen Mitteln im Gewichtsverhältnis 1:10 bis 10:1 zugemischt werden.

Die erfindungsgemäßen Mittel können in der Anwendungsform als Fungizide auch zusammen mit anderen Wirkstoffen vorliegen, der

45 z.B. mit Herbiziden, Insektiziden, Wachstumsregulatoren, Fungiziden oder auch mit Düngemitteln. Beim Vermischen der Verbindungen I bzw. der sie enthaltenden Mittel in der Anwendungsform als Fun-



gizide mit anderen Fungiziden erhält man in vielen Fällen eine Vergrößerung des fungiziden Wirkungsspektrums.

Die folgende Liste von Fungiziden, mit denen die erfindungs-5 gemäßen Verbindungen gemeinsam angewendet werden können, soll die Kombinationsmöglichkeiten erläutern, nicht aber einschränken:

- Acylalanine wie Benalaxyl, Metalaxyl, Ofurace, Oxadixyl,
- Aminderivate wie Aldimorph, Dodine, Dodemorph, Fenpropimorph,
- 10 Fenpropidin, Guazatine, Iminoctadine, Spiroxamin, Tridemorph
 - Anilinopyrimidine wie Pyrimethanil, Mepanipyrim oder Cyrodinyl,
 - Antibiotika wie Cycloheximid, Griseofulvin, Kasugamycin, Natamycin, Polyoxin oder Streptomycin,
- Azole wie Bitertanol, Bromoconazol, Cyproconazol, Difenoconazole, Dinitroconazol, Epoxiconazol, Fenbuconazol, Fluquiconazol, Flusilazol, Hexaconazol, Imazalil, Metconazol, Myclobutanil, Penconazol, Propiconazol, Prochloraz, Prothioconazol, Tebuconazol, Triadimefon, Triadimenol, Triflumizol, Triticonazol,
 - Dicarboximide wie Iprodion, Myclozolin, Procymidon, Vinclozolin,
 - Dithiocarbamate wie Ferbam, Nabam, Maneb, Mancozeb, Metam, Metiram, Propineb, Polycarbamat, Thiram, Ziram, Zineb,
- Heterocylische Verbindungen wie Anilazin, Benomyl, Boscalid, Carbendazim, Carboxin, Oxycarboxin, Cyazofamid, Dazomet, Dithianon, Famoxadon, Fenamidon, Fenarimol, Fuberidazol, Flutolanil, Furametpyr, Isoprothiolan, Mepronil, Nuarimol, Probenazol, Proquinazid, Pyrifenox, Pyroquilon, Quinoxyfen, Silthiofam, Thiabendazol, Thifluzamid, Thiophanat-methyl, Tiadi-
 - Kupferfungizide wie Bordeaux Brühe, Kupferacetat, Kupferoxychlorid, basisches Kupfersulfat,
- Nitrophenylderivate, wie Binapacryl, Dinocap, Dinobuton, Ni trophthal-isopropyl
 - Phenylpyrrole wie Fenpiclonil oder Fludioxonil,

nil, Tricyclazol, Triforine,

• Schwefel

WO 2004/055018

- Sonstige Fungizide wie Acibenzolar-S-methyl, Benthiavalicarb, Carpropamid, Chlorothalonil, Cyflufenamid, Cymoxanil, Dazo-
- met, Diclomezin, Diclocymet, Diethofencarb, Edifenphos, Ethaboxam, Fenhexamid, Fentin-Acetat, Fenoxanil, Ferimzone, Fluazinam, Fosetyl, Fosetyl-Aluminium, Iprovalicarb, Hexachlorbenzol, Metrafenon, Pencycuron, Propamocarb, Phthalid, Toloclofos-methyl, Quintozene, Zoxamid
- 45 Strobilurine wie Azoxystrobin, Dimoxystrobin, Fluoxastrobin, Kresoxim-methyl, Metominostrobin, Orysastrobin, Picoxystrobin, Pyraclostrobin oder Trifloxystrobin,

- Sulfensäurederivate wie Captafol, Captan, Dichlofluanid, Folpet, Tolylfluanid
- Zimtsäureamide und Analoge wie Dimethomorph, Flumetover oder Flumorph.

Synthesebeispiele

Die in den nachstehenden Synthesebeispielen wiedergegebenen Vorschriften wurden unter entsprechender Abwandlung der Ausgangs
10 verbindungen zur Gewinnung weiterer Verbindungen I benutzt. Die so erhaltenen Verbindungen sind in den anschließenden Tabellen mit physikalischen Angaben aufgeführt.

Beispiel 1: Herstellung von 5-Methyl-6-(2-chlor-4-acetylamino-15 phenyl)-7-(2-methylbutyl)-1,2,4-triazolo[1,5a]pyrimidin (I-16)

20

5

1.1. 5-Methyl-6-(2-chlor-4-amino-phenyl)-7-(2-methylbutyl)-1,2,4-triazolo[1,5a]pyrimidin

25 Eine Mischung von 3 g (8,3 mmol) 5-Methyl-6-(2-chlor-4-nitro-phenyl)-7- (2-methylbutyl)-1,2,4-triazolo[1,5a]pyrimidin (Herstellung ahalog WO 03/004465), 100 ml Essigsäure, 1 ml konz. Schwefelsäure und 0,5 g 10 % iger Palladiumkohle wurde über Nacht unter einer Wasserstoffatmosphäre gerührt.

30

Anschließend saugte man die Reaktionsmischung über Kieselgur ab, verdünnte die Essigsäurephase mit Wasser und extrahierte die wässrige Phase dreimal mit Methylenchlorid. Die vereinigten organischen Phasen wurden mit NaHCO3-Lsg. und Wasser neutral gewaschen und eingeengt. Der Rückstand wurde säulenchromatographisch mit Cyclohexan/Essigester-Gemischen gereinigt.

Man erhielt 2,1 g (80 %) der Titelverbindung 1.1. als farblosen Festkörper.

40

1H-NMR (CDCl₃, δ in ppm): 8,45 (s, 1H); 7,0 (d, breit, 1H); 6,9
(s, breit, 1H); 6,7 (d, breit, 1H); 3,6 - 4,1 (s, sehr breit, 2
H); 3,1 (dd, 0,5 H); 2,95 (dd, 0,5 H); 2,85 (dd, 0,5 H); 2,7 (dd, 0,5 H); 2,4 (s, 3H), 2,1 (m, 1H); 1,0 - 1,4 (m, 2H); 0,7 - 0,85
45 (m, 6H)

1.2. 5-Methyl-6-(2-chlor-4-acetylamino-phenyl)-7-(2-methyl-butyl)-1,2,4-triazolo[1,5a]pyrimidin

Eine Mischung von 0,5 g (1,5 mmol) 5-Methyl-6-(2-chlor-4-amino-5 phenyl)- 7-(2-methylbutyl)-1,2,4-triazolo[1,5a]pyrimidin (Bei-spiel 1.1.) und 10 ml Methylenchlorid wurde mit 0,25 g (3 mmol) Pyridin und 0,2 g (2,5 mmol) Acetylchlorid versetzt und ca. 1 Stunde bei Raumtemperatur gerührt.

10 Anschließend wurde die Reaktionsmischung mit verdünnter Salzsäure und Wasser gewaschen und eingeengt. Als Rückstand erhielt man 0,5 g (88 %) der Titelverbindung 1.2.

¹H-NMR (CDCl₃, δ in ppm): 8,45 (s, 1H); 8,15 (s, breit, 1H); 7,95 **15** (s, breit, 1H); 7,65 (m, 1H); 7,2 (m, 1H); 3,1 (dd, 0,5 H); 2,95 (dd, 0,5 H); 2,85 (dd, 0,5 H); 2,65 (dd, 0,5 H); 2,4 (s, 3H); 2,3 (s, 3H); 2,1 (m, 1H); 1,0 - 1,35 (m, 1H); 0,7 - 0,85 (m, 6H)

Beispiel 2: 5-Methyl-6-(2,6-difluor-4-benzylthio-phenyl)-720 (2-methylbutyl)-1,2,4-triazolo[1,5a]pyrimidin (I-3)

25

1,3 g (10 mmol) Benzylmercaptan in 50 ml N-Methylpyrrolidon wurden unter einer Stickstoffatmosphäre mit 0,3 g (12,5 mmol) Natriumhydrid versetzt und bis zur Beendigung der Wasserstoff30 entwicklung (ca. 15 min) bei Raumtemperatur gerührt.

Anschließend gab man 3,3 g (10 mmol) 5-Methyl-6-(2,4,6-trifluor-phenyl)-7-(2-methylbutyl)-1,2,4-triazolo[1,5a]pyrimidin (Herstellung analog WO 03/004465) hinzu und rührte ca. 2 Stunden bei

- 35 Raumtemperatur. Dann verdünnte man die Reaktionsmischung mit Wasser und extrahierte die wässrige Phase dreimal mit Methyl-t-butylether. Die vereinigten organischen Phasen wurden zweimal mit Wasser gewaschen und eingeengt. Der erhaltene Rückstand wurde mittels MPLC an Kieselgel RP-18 mit Acetonitril/Wasser-Gemischen
- 40 gereinigt. Man erhielt 2,1 g (50 %) der Titelverbindung 2 als hellgelbe, viskose Masse.

¹H-NMR (CDCl₃, δ in ppm): 8,45 (s, 1H); 7,4 (m, 5H); 6,95 (d, 2H); 4,25 (s, 2H); 3,0 (dd, 1H); 2,75 (dd, 1H); 2,45 (s, 3H); 2,05 (m, 1H); 1,25 (m, 1H); 1,1 (m, 1H); 0,8 (t, 3H); 0,7 (d, 3H)

Beispiel 3: 5-Methyl-6-(2,6-difluor-4-benzylsulfoxyl-phenyl)-7-(2-methylbutyl)-1,2,4-triazolo[1,5a]pyrimidin (I-5)

F I

0,9 g (2 mmol) 5-Methyl-6-(2,6-difluor-4-benzylthio-phenyl)-7-(2
10 methylbutyl)-1,2,4-triazolo[1,5a]pyrimidin (Beispiel 2) in 30 ml

Methylenchlorid wurden mit 0,5 g (2,2 mmol) 77 % iger m-Chlorperbenzoesäure versetzt und ca. 2 Stunden bei Raumtemperatur gerührt.

15 Anschließend gab man verdünnte Natronlauge zur Reaktionsmischung, trennte die Phasen und extrahierte die organische Phase zweimal mit Wasser. Die organische Phase wurde eingeengt und der Rückstand wurde mittels MPLC an Kieselgel RP-18 mit Acetonitril/Wasser-Gemischen gereinigt. Man erhielt 0,7 g (77 %) der Titel20 verbindung 3 als hellgelbes Öl.

¹H-NMR (CDCl₃, δ in ppm): 8,5 (s, 1H); 7,35 (m, 3H); 7,1 (m, 4H); 4,2 (dd, 2H); 3,05 (dd, 1H); 2,7 (dd, 1H); 2,45 (s, 3H); 2,1 (m, 1H); 1,3 (m, 1H); 1,1 (m, 1H); 0,8 (t, 3H); 0,75 (d, breit, 3H)

Beispiel 4: 5-Methyl-6-(2,6-difluor-4-benzylsulfonyl-phenyl)-7-(2-methylbutyl)-1,2,4-triazolo[1,5a]pyrimidin (I-6)

30

0,4 g (1 mmol) 5-Methyl-6-(2,6-difluor-4-benzylsulfoxyl-phenyl)35 7-(2-methylbutyl)-1,2,4-triazolo[1,5a]pyrimidin (Beispiel 3) in
10 ml Methylenchlorid wurden mit 0,3 g (1,3 mmol) 77 % iger
m-Chlorperbenzoesäure versetzt und ca. 1 Stunde bei Raumtemperatur gerührt.

40 Anschließend wurde die Reaktionsmischung mit verdünnter Natronlauge extrahiert und eingeengt und der Rückstand wurde säulenchromatographisch mit Cyclohexan/Essigester-Gemischen gereinigt. Man erhielt 0,25 g (53 %) der Titelverbindung 4 als hellgelbes Öl.

¹H-NMR (CDCl₃, δ in ppm): 8,5 (s, 1H); 7,35 (m, 5H); 7,2 (d, 2H); 4,45 (s, 2H); 3,0 (dd, 1H); 2,7 (dd, 1H); 2,4 (s, 3H); 2,1 (m, 1H); 1,3 (m, 1H); 1,1 (m, 1H); 0,8 (t, 3H); 0,7 (d, 3H)

| / Ť | _ | |
|----------------|------------------------|--|
| CERT. | $\langle\!\!\!\langle$ | |
| ~~ | -{ <u> </u> | |
| | Z | |

Wirkstoftabelle

| | | | | | 5 | 4 | | | | | | | | | | | |
|---------------------|--|--------------------|--------------------|--|---------------|---|--|---|---|--|--|---|---|---|--|--|--|
| Physikalische Daten | $(Fp [^{\circ}C], IR [cm-^{1}], ^{1}H-NMR [ppm]$ | 100-102 | 176-178 | 8,45 (s, 1H); 4,25 (s, 2H); 2,45 (s, 3H) | 95-97 | 8,5 (s, 1H); 4,2 (dd, 2H); 2,45 (s, 3H) | 8,5 (s, 1H); 4,45 (s, 2H); 2,4 (s, 3H) | 8,45 (s, 1H); 2,6 (s, 3H); 2,45 (s, 3H) | 8,5 (s, 1H); 2,85 (s, 3H); 2,45 (s, 3H) | 8,5 (s, 1H); 3,25 (s, 3H); 2,5 (s, 3H) | 8,45 (s, 1H); 3,2 (t, 2H); 2,45 (s, 3H) | 8,45 (s, 1H); 3,1 (q, 2H); 2,45 (s, 3H) | 8,45 (s, 1H); 3,0 (t, 2H); 2,45 (s, 3H) | 8,45 (s, 1H); 7,4 (m, 2H); 2,45 (s, 3H) | 122-124 | 8,5 (s, 1H); 2,9 (t, 2H); 2,45 (s, 3H) | 8,45 (s, 1H); 2,4 (s, 3H); 2,3 (s, 3H) |
| X | • | 4-S-t-C4H9 | 4-SO2-t-C4H9 | 4-S-Benzyl | 4-S-t-C4H9 | 4-SO-Benzyl | 4-SO ₂ -Benzyl | 4-S-CH ₃ | 4-SO-CH ₃ | 4-SO ₂ -CH ₃ | 4-SO ₂ -n-C ₃ H ₇ | 4-S-C ₂ H ₅ | 4-S-n-C ₃ H ₇ | 4-SO-C ₂ H ₅ | 4-SO ₂ -C ₂ H ₅ | 4-SO-n-C3H7 | 4-NH-CO-CH3 |
| R_{21} | i | 2,6-F ₂ | 2,6-F ₂ | 2,6-F2 | 2,6-F2 | 2,6-F ₂ | 2,6-F2 | 2,6-F ₂ | 2,6-F2 | 2,6-F2 | 2,6-F2 | 2,6-F2 | 2,6-F2 | 2,6-F ₂ | 2,6-F2 | 2,6-F2 | 2-C1 |
| R ² | | Methyl | Methyl | Methyl | Methyl | Methyl | Methyl | Methyl | Methyl | Methyl | Methyl | Methyl | Methyl | Methyl | Methyl | Methyl | Methv1 |
| R1 | | But-3-en-yl | But-3-en-yl | 2-Methylbutyl | 2-Methylbutyl | 2-Methylbutyl | 2-Methylbutyl | 2-Methylbutyl | 2-Methylbutyl | 2-Methylbutyl | 2-Methylbutyl | 2-Methylbutyl | 2-Methylbutyl | 2-Methylbutyl | 2-Methylbutyl | 2-Methylbutyl | 2-Methvlbutvl |
| Nr. | | I-1 | I-2 | I-3 | I-4 | I-5 | 9-I | I-7 | 8-I | 6-I | 1-I0 | I-11 | I-12 | I-13 | I-14 | I-15 | I-16 |

Beispiele für die Wirkung gegen Schadpilze

Die fungizide Wirkung der Verbindungen der allgemeinen Formel I 5 ließ sich durch die folgenden Versuche zeigen:

Die Wirkstoffe wurden getrennt als Stammlösung formuliert mit 0,25 Gew.-% Wirkstoff in Aceton oder DMSO. Dieser Lösung wurde 1 Gew.-% Emulgator Uniperol® EL (Netzmittel mit Emulgier- und 10 Dispergierwirkung auf der Basis ethoxylierter Alkylphenole) zugesetzt. Die Stammlösungen der Wirkstoffe wurden entsprechend der angegebenen Konzentration mit Wasser verdünnt.

Anwendungsbeispiele

WO 2004/055018

15

Beispiel 1: Wirksamkeit gegen Mehltau an Gurkenblättern verursacht durch Sphaerotheca fuliginea bei protektiver Anwendung

- 20 "Chinesische Schlange" wurden im Keimblattstadium mit wässriger Suspension in der unten angegebenen Wirkstoffkonzentration bis zur Tropfnässe besprüht. 20 Stunden nach dem Antrocknen des Spritzbelages wurden die Pflanzen mit einer wässrigen Sporensuspension des Gurkenmehltaus (Sphaerotheca fuliginea) inokuliert. Anschließend wurden die Pflanzen im Gewächshaus bei Temperaturen zwischen 20 und 24° C und 60 bis 80 % relativer Luftfeuchtigkeit für 7 Tage kultiviert. Dann wurde das Ausmaß der Mehltau-
- 30 Bei diesem Test zeigten die mit 250 ppm der Verbindungen I-7 und I-8 behandelten Pflanzen einen Befall von ≤ 20 %, während die unbehandelten Kontrollpflanzen zu 90 % von Mehltau befallen waren.

entwicklung visuell in %-Befall der Keimblattfläche ermittelt.

35 Beispiel 2: Wirksamkeit gegen die Dürrfleckenkrankheit der Tomate verursacht durch Alternaria solani

Blätter von Topfpflanzen der Sorte "Goldene Prinzessin" wurden mit einer wässriger Suspension in der unten angegebenen Wirk40 stoffkonzentration bis zur Tropfnässe besprüht. Am folgenden Tag wurden die Blätter mit einer wässrigen Sporenaufschwemmung von Alternaria solani in 2 % Biomalzlösung mit einer Dichte von 0.17 x 10⁶ Sporen/ml infiziert. Anschließend wurden die Pflanzen in einer wasserdampf-gesättigten Kammer bei Temperaturen zwischen 20 und 22°C aufgestellt. Nach 5 Tagen hatte sich die Krautfäule auf



den unbehandelten, jedoch infizierten Kontrollpflanzen so stark entwickelt, dass der Befall visuell in % ermittelt werden konnte.

56

Bei diesem Test zeigten die mit 250 ppm der Verbindungen I-4,
5 I-7, I-12 und I-13 behandelten Pflanzen einen Befall von ≤ 30 %,
während die unbehandelten (Kontroll)pflanzen durch den Pilzbefall
zu 90 % geschädigt waren.

Beispiel 3: Wirksamkeit gegen Rebenperonospora verursacht durch 10 Plasmopara viticola

Blätter von Topfreben wurden mit wässriger Suspension in der unten angegebenen Wirkstoffkonzentration bis zur Tropfnässe besprüht. Am folgenden Tag wurden die Unterseiten der Blätter mit einer wässrigen Sporangienaufschwemmung von Plasmopara viticola inokuliert. Danach wurden die Reben zunächst für 48 Stunden in einer wasserdampfgesättigten Kammer bei 24° C und anschließend für 5 Tage im Gewächshaus bei Temperaturen zwischen 20 und 30° C aufgestellt. Nach dieser Zeit wurden die Pflanzen zur Beschleunigung des Sporangienträgerausbruchs abermals für 16 Stunden in eine feuchte Kammer gestellt. Dann wurde das Ausmaß der Befallsentwicklung auf den Blattunterseiten visuell ermittelt.

Bei diesem Test zeigten die mit 250 ppm der Verbindungen I-4 bis 25 I-7 behandelten Pflanzen einen Befall von ≤ 30 %, während die unbehandelten (Kontroll)pflanzen zu 80 % von Schadpilzen befallen waren.

30

35

Patentansprüche

1. Triazolopyrimidine der Formel I

können:

5

$$\mathbb{I}$$

$$\mathbb{R}^{1}$$

$$\mathbb{R}^{2}$$

10

in der der Index und die Substituenten folgende Bedeutung haben:

15

R¹ C₁-C₁₀-Alkyl, C₂-C₁₀-Alkenyl, C₂-C₁₀-Alkinyl, C₃-C₁₀-Cyclo-alkyl, C₃-C₁₀-Cycloalkenyl, Phenyl, Naphthyl, oder ein fünf- bis zehngliedriger gesättigter, partiell ungesättigter oder aromatischer Heterocyclus, der über Kohlenstoff mit dem Triazolopyrimidin verbunden ist und ein bis vier Heteroatome aus der Gruppe O, N oder S enthält,

20

wobei R¹ partiell oder vollständig halogeniert oder durch eine bis vier gleiche oder verschiedene Gruppen R^a substituiert sein kann:

25.

Ra Halogen, Cyano, Nitro, Hydroxy, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Halogenalkyl, C₁-C₆-Alkylcarbonyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₆-Halogenalkoxy, C₁-C₆-Alk-oxycarbonyl, C₁-C₆-Alkylthio, C₁-C₆-Alkylamino, Di-C₁-C₆-alkylamino, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Alkenyloxy, C₃-C₆-Alkinyloxy, C₃-C₆-Cycloalkyl, Phenyl, Naphthyl, fünf- bis zehngliedriger gesättigter, partiell ungesättigter oder aromatischer Heterocyclus, enthaltend ein bis vier Heteroatome aus der Gruppe O, N oder S, wobei diese aliphatischen, alicyclischen oder aromatischen Gruppen ihrerseits partiell oder vollständig halogeniert sein oder eine bis drei Gruppen Rb tragen

35

30

Rb Halogen, Cyano, Nitro, Hydroxy, Mercapto, Amino, Carboxyl, Aminocarbonyl, Aminothiocarbonyl, Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Alkenyloxy, Alkinyloxy, Alkoxy, Alkylthio, Alkylamino, Dialkylamino,

40

Formyl, Alkylcarbonyl, Alkylsulfonyl, Alkylsulfoxyl, Alkoxycarbonyl, Alkylcarbonyloxy, Alkylaminocarbonyl, Dialkylaminocarbonyl, Alkylaminothiocarbonyl, Dialkylaminothiocarbonyl, wobei

10

15

20

25

30

35

die Alkylgruppen in diesen Resten 1 bis 6
Kohlenstoffatome enthalten und die genannten
Alkenyl- oder Alkinylgruppen in diesen Resten 2
bis 8 Kohlenstoffatome enthalten und die vorgenannten Gruppen teilweise oder vollständig halogeniert sein können;

und/oder einen bis drei der folgenden Reste:

Cycloalkyl, Cycloalkoxy, Heterocyclyl, Heterocyclyloxy, wobei die cyclischen Systeme 3 bis 10 Ringglieder enthalten; Aryl, Aryloxy, Arylthio, Aryl-C1-C6-alkoxy, Aryl-C1-C6-alkyl, Hetaryl, Hetaryloxy, Hetarylthio, wobei die Arylreste vorzugsweise 6 bis 10 Ringglieder, die Hetarylreste 5 oder 6 Ringglieder enthalten, wobei die cyclischen Systeme partiell oder vollständig halogeniert oder durch Alkyl- oder Haloalkylgruppen substituiert sein können;

 R^2 $C_1-C_4-Alkyl$, das durch Halogen, Cyano, Nitro oder $C_1-C_2-Alkoxy$ substituiert sein kann;

n 0 oder eine ganze Zahl von 1 bis 4;

R Halogen, Cyano, C₁-C₆-Alkyl, C₂-C₁₀-Alkenyl, C₂-C₁₀-Alkinyl, C₁-C₆-Halogenalkyl, C₂-C₁₀-Halogenalkenyl, C₁-C₆-Alknoxy, C₂-C₁₀-Alkenyloxy, C₂-C₁₀-Alkinyloxy, C₁-C₆-Halogenalkoxy, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₃-C₆-Cycloalkenyl, C₃-C₆-Cycloalkoxy, C₁-C₈-Alkoxycarbonyl, C₂-C₁₀-Alkenyloxycarbonyl, C₂-C₁₀-Alkenyloxycarbonyl, C₁-C₈-Alkylaminocarbonyl, C₁-C₈-Alkylaminocarbonyl, C₁-C₈-Alkoximinoalkyl, C₂-C₁₀-Alkenyloximinoalkyl, C₂-C₁₀-Alkinyloximinoalkyl, C₂-C₁₀-Alkinyloximinoalkyl, C₁-C₈-Alkylcarbonyl, C₂-C₁₀-Alkinylcarbonyl, C₂-C₁₀-Alkinylcarbonyl, C₂-C₁₀-Alkinylcarbonyl, C₃-C₆-Cycloalkylcarbonyl, oder ein fünf- bis zehngliedriger gesättigter, partiell ungesättigter oder aromatischer Heterocyclus, enthaltend ein bis vier Heteroatome aus der Gruppe O, N oder S;

X SOm-R*, NR*Ry oder NR*-(C=O)-Ry;

R*, R*: Wasserstoff, C1-C6-Alkyl, C2-C10-Alkenyl,

C2-C10-Alkinyl, C3-C6-Cycloalkyl, C3-C6-Cycloalkenyl, wobei die vorstehenden Reste partiell oder

vollständig halogeniert sein können oder durch

Cyan, C1-C4-Alkoximino, C2-C4-Alkenyloximino,

 $C_2-C_4-Alkinyloximino$ oder $C_1-C_4-Alkoxy$ substituiert sein können.

- m 0 oder eine ganze Zahl 1 bis 3.
- 2. Triazolopyrimidine der Formel I'

in der der Index und die Substituenten folgende Bedeutung haben:

- R¹ C₃-C₈-Alkyl, C₃-C₈-Alkenyl, C₃-C₈-Alkinyl, C₃-C₆-Cycloal-kyl, C₅-C₆-Cycloalkenyl; wobei R¹ partiell oder vollständig halogeniert oder durch eine bis vier gleiche oder verschiedene Gruppen R^a substituiert sein kann:
- Ra Halogen, Cyano, C₁-C₆-Alkyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Alkinyl, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₆-Alkoxycarbonyl, C₁-C₆-Alkoximino, C₂-C₆-Alkenyloximino, C₂-C₆-Alkinyloximino, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₅-C₆-Cycloalkenyl, wobei die aliphatischen oder alicyclischen Gruppen ihrerseits partiell oder vollständig halogeniert sein oder eine bis drei Gruppen Rb tragen können:
- Rb Halogen, Cyano, C_1 - C_6 -Alkyl, C_1 - C_6 -Haloalkyl, C_2 - C_6 -Alkenyl, C_2 - C_6 -Alkinyl, C_1 - C_6 -Alkylcarbonyl, C_1 - C_6 -Alkoxy;
 - R² C₁-C₄-Alkyl, das durch Halogen substituiert sein kann;
- n eine ganze Zahl von 0 bis 2;
 - R Fluor, Chlor, Brom, Cyano, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy;
 - $X = SO-R^x$, SO_2-R^x oder $NR^{x-}(C=O)-R^y$;
- R*, RY Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, C₂-C₆-Alkenyl oder C₃-C₆-Cycloalkyl, wobei die vorstehenden Reste partiell oder vollständig halogeniert sein können.
- 3. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel I gemäß
 Ansprüchen 1 und 2 durch Umsetzung von 5-Aminotriazol der
 Formel II

II

5

10

mit Dicarbonylverbindungen der Formel III

$$\bigcap_{Q \in \mathbb{R}^2}^{\mathbb{R}^1} \mathbb{X}$$

in der die Substituenten R, X, \mathbb{R}^1 und \mathbb{R}^2 und der Index n die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung haben.

- 15 4. Dicarbonylverbindungen der Formel III, die in Anspruch 3 definiert ist.
- 5. Zur Bekämpfung von Schadpilzen geeignetes Mittel, enthaltend einen festen oder flüssigen Trägerstoff und eine Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1.
 - 6. Verwendung der Verbindungen I gemäß Anspruch 1 zur Herstellung eines zur Bekämpfung von Schadpilzen geeigneten Mittels.
- 7. Verfahren zur Bekämpfung von Schadpilzen, dadurch gekennzeichnet, daß man die Pilze oder die vor Pilzbefall zu schützenden Materialien, Pflanzen, den Boden oder Saatgüter mit einer wirksamen Menge einer Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1 behandelt.

35

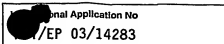
A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 7 C07D487/04 A01N43/653 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) CO7D IPC 7 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) EPO-Internal, WPI Data, PAJ, BEILSTEIN Data C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. γ WO 99/41255 A (AMERICAN CYANAMID CO.) 1-7 19 August 1999 (1999-08-19) claims; examples WO 94/20501 A (SHELL INTERNATIONAL 1-7 Y RESEARCH) 15 September 1994 (1994-09-15) page 2, line 23 -page 3, line 8; claims; examples Υ EP 0 550 113 A (SHELLINTERNATIONAL 1-7 RESEARCH) 7 July 1993 (1993-07-07) cited in the application page 2, line 53 -page 3, line 2; claims; examples

| X Further documents are listed in the continuation of box C. | X Patent family members are listed in annex. |
|---|---|
| "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filling date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filling date but later than the priority date claimed | "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "&" document member of the same patent family |
| Date of the actual completion of the International search 19 April 2004 | Date of mailing of the international search report 28/04/2004 |
| Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016 | Authorized officer Helps, I |

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

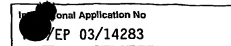
| | | Te1/EP 03/14283 |
|-------------|---|-----------------------|
| C.(Continua | ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | |
| Category ° | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages | Relevant to claim No. |
| Y | EP 0 071 792 A (BASF) 16 February 1983 (1983-02-16) cited in the application claims; examples | 1-7 |
| P,Y | WO 03/004465 A (BASF) 16 January 2003 (2003-01-16) claims; examples | 1-7 |
| P,X | WO 03/080615 A (BASF) 2 October 2003 (2003-10-02) claims; examples 5-8 | 4 |
| | | · |
| | | |
| | | |

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

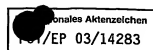


| | | | | - /EP | 03/14283 |
|--|---|---------------------|--|--|--|
| Patent document cited in search report | | Publication date | | Patent family member(s) | Publication date |
| WO 9941255 | A | 19-08-1999 | US AT AU BR CA CN CZ DE EP HU JP NZ PL WO | 6020338 A 255110 T 750489 B2 2595299 A 9907863 A 2320304 A1 1114606 B 20002933 A3 69913104 D1 1359150 A2 1054888 A1 0100885 A2 3423290 B2 2002503664 T 506247 A 342576 A1 9941255 A1 | 01-02-2000 15-12-2003 18-07-2002 30-08-1999 24-10-2000 19-08-1999 16-07-2003 17-04-2002 08-01-2004 05-11-2003 29-11-2000 28-06-2001 07-07-2003 05-02-2002 28-03-2003 18-06-2001 19-08-1999 |
| WO 9420501 | A | 15-09-1994 | AT AU BR CN CZ DK DK HUL JP NZ PL SK UZA | 159722 T 690899 B2 6258094 A 9405988 A 2157293 A1 1119015 A ,B 9502233 A3 69406538 D1 699200 T3 9420501 A1 0699200 A1 1004332 A1 73163 A2 108747 A 3438892 B2 8507505 T 262729 A 310467 A1 2130459 C1 48860 A1 106895 A3 5854252 A 9401485 A | 15-11-1997 07-05-1998 26-09-1994 26-12-1995 15-09-1994 20-03-1996 17-01-1996 04-12-1997 20-07-1998 15-09-1994 06-03-1996 20-11-1998 28-06-1996 12-03-1999 18-08-2003 13-08-1996 26-01-1996 11-12-1995 20-05-1999 18-05-1998 05-06-1996 29-12-1998 10-11-1994 |
| EP 550113 | A | 07-07-1993 | EP EP GR AT AU BR CN CN DE DE DE | 0550113 A2 0782997 A2 3033916 T3 159256 T 192154 T 667204 B2 3043592 A 9205172 A 2086404 A1 1075144 A ,B 1141119 A ,B 69222746 D1 69222746 T2 69230977 D1 69230977 T2 550113 T3 | 07-07-1993 09-07-1997 30-11-2000 15-11-1997 15-05-2000 14-03-1996 01-07-1993 06-07-1993 01-07-1993 11-08-1993 29-01-1997 20-11-1997 12-02-1998 31-05-2000 09-02-1998 |

INTERNATIONAL SEARCH REPORT



| Patent document cited in search report | | Publication date | | Patent family member(s) | Publication date |
|--|----|---------------------|----|----------------------------|------------------|
| EP 550113 | A | | DK | 782997 T3 | 07-08-2000 |
| 2. 000220 | •• | | ES | 2108727 T3 | 01-01-1998 |
| | | | ES | 2147411 T3 | 01-09-2000 |
| | | | GR | 3025920 T3 | 30-04-1998 |
| | | | HK | 1010105 A1 | 23-06-2000 |
| | | | HÙ | 63305 A2 | 30-08-1993 |
| | | | ΪĹ | 104244 A | 13-07-1997 |
| | | | ĴΡ | 3347170 B2 | 20-11-2002 |
| | | | JP | 5271234 A | 19-10-1993 |
| | | | NZ | 245581 A | 26-07-1995 |
| | | | PL | 297160 A1 | 06-09-1993 |
| | | | PL | 171579 B1 | 30-05-1997 |
| | | | ΡΤ | 782997 T | 29-09-2000 |
| | | | RU | 2089552 C1 | 10-09-1997 |
| | | | SG | 47563 A1 | 17-04-1998 |
| | | | US | 5593996 A | 14-01-1997 |
| | | | ZA | 9210043 A | 28-07-1993 |
| | | | | 7210070 N | |
| EP 71792 | Α | 16-02-1983 | DE | 3130633 A1 | 17-02-1983 |
| | | | ΑT | 11539 T | 15-02-1985 |
| | | | AU | 553663 B2 | 24-07-1986 |
| | | | AU | 8665982 A | 10-02-1983 |
| | | | CA | 1180329 A1 | 01-01-1985 |
| | | | CS | 226748 B2 | 16-04-1984 |
| | | | DD | 202093 A5 | 31-08-1983 |
| | | | DE | 3262143 D1 | 14-03-1985 |
| | | | DK | 341682 A ,B, | 02-02-1983 |
| | | | EP | 0071792 A2 | 16-02-1983 |
| | | | GR | 76193 A1 | 03-08-1984 |
| | | | HU | 188325 B | 28-04-1986 |
| | | | ΙE | 53269 B1 | 28-09-1988 |
| | | | JP | 1634879 C | 20-01-1992 |
| | | | JP | 2061955 B | 21-12-1990 |
| | | | JP | 58043974 A | 14-03-1983 |
| | | | US | 4567263 A | 28-01-1986 |
| | | | ZA | 8205498 A | 27-07-1983 |
| WO 0304465 | Α | 16-01-2003 | WO | 03004465 A2 | 16-01-2003 |
| NO 0007700 | ^ | 10 01 2000 | EP | 1406903 A2 | 14-04-2004 |
| | | | | | |
| WO 0380615 | Α | 02-10-2003 | WO | 03080615 A1 | 02-10-2003 |



A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C07D487/04 A01N43/653

Nach der Internationalen Patentkiassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchlerter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 C07D

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der Internationalen Recherche konsultilerte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, BEILSTEIN Data

Weltere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu

| C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN | | | | |
|---|---|--------------------|--|--|
| Kategorie° | Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile | Betr. Anspruch Nr. | | |
| Υ | WO 99/41255 A (AMERICAN CYANAMID CO.) 19. August 1999 (1999-08-19) Ansprüche; Beispiele | 1-7 | | |
| Υ | WO 94/20501 A (SHELL INTERNATIONAL RESEARCH) 15. September 1994 (1994-09-15) Seite 2, Zeile 23 -Seite 3, Zeile 8; Ansprüche; Beispiele | 1-7 | | |
| Y | EP 0 550 113 A (SHELLINTERNATIONAL RESEARCH) 7. Juli 1993 (1993-07-07) in der Anmeldung erwähnt Seite 2, Zeile 53 -Seite 3, Zeile 2; Ansprüche; Beispiele | 1-7 | | |
| | · | | | |

| enthenmen | |
|---|---|
| Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist | "T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht koliidiert, sondem nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundellegenden Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derseiben Patentfamilie ist |
| Datum des Abschlusses der Internationalen Recherche | Absendedatum des internationalen Recherchenberichts |
| 19. April 2004 | 28/04/2004 |
| Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europälsches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk | Bevollmächtigter Bediensteter |
| Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 | Helps, I |

X Siehe Anhang Patentfamilie

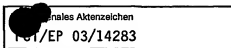
| (ategorie° | Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile | Betr. Anspruch Nr. |
|------------|--|--|
| | | Journal Price Pric |
| • | EP 0 071 792 A (BASF) 16. Februar 1983 (1983-02-16) in der Anmeldung erwähnt Ansprüche; Beispiele | 1-7 |
| P,Y | WO 03/004465 A (BASF) 16. Januar 2003 (2003-01-16) Ansprüche; Beispiele | 1-7 |
| P,X | WO 03/080615 A (BASF) 2. Oktober 2003 (2003-10-02) Ansprüche; Beispiele 5-8 | 4 |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | 1 |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | i |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |

INTERNATION RECHERCHENBERICHT

nales Aktenzeichen EI/EP 03/14283

| | | | TellEl | 03/14283 |
|---|--------------------------------|----------|-----------------------------------|-------------------------------|
| Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument | Daturn der Veröffentlichung | | Mitglied(er) der Patentfamilie | Datum der Veröffentlichung |
| WO 9941255 A | 19-08-1999 | US AT | 6020338 A 255110 T | 01-02-2000 15-12-2003 |
| | | AU | 750489 B2 | 18-07-2002 |
| | | AU | 2595299 A | 30-08-1999 |
| | | BR | 9907863 A | 24-10-2000 |
| | | CA | 2320304 A1 | 19-08-1999 |
| 1 | | CN | 1114606 B | 16-07-2003 |
| | | CZ | 20002933 A3 | 17-04-2002 |
| · | | DE | 69913104 D1 | 08-01-2004 |
| | | EP | 1359150 A2 | 05-11-2003 |
| | | ΕP | 1054888 A1 | 29-11-2000 |
| | | HU | 0100885 A2 | 28-06-2001 |
| | | JP | 3423290 B2 | 07-07-2003 |
| | | JP | 2002503664 T | 05-02-2002 |
| | | NZ | 506247 A | 28-03-2003 |
| | | PL | 342576 A1 | 18-06-2001 |
| سان مسان شانا جانب جنت جنت جنت جند جند بنام الماء | | WO | 9941255 A1 | 19-08-1999 |
| WO 9420501 A | 15-09-1994 | AT | 159722 T | 15-11-1997 |
| | | AU | 690899 B2 | 07-05-1998 |
| | | AU Br | 6258094 A 9405988 A | 26-09-1994 26-12-1995 |
| | | CA | 2157293 A1 | 15-09-1994 |
| · · | | CN | 1119015 A ,B | 20-03-1996 |
| 1 | | CZ | 9502233 A3 | 17-01-1996 |
| | | DE | 69406538 D1 | 04-12-1997 |
| 4 | | DK | 699200 T3 | 20-07-1998 |
| } | | WO | 9420501 A1 | 15-09-1994 |
| | | ΕP | 0699200 A1 | 06-03-1996 |
| | | HK | 1004332 A1 | 20-11-1998 |
| | | HU | 73163 A2 | 28-06-1996 |
| } | | ΙL | 108747 A | 12-03-1999 |
| Į | | JP | 3438892 B2 | 18-08-2003 |
| | | JP | 8507505 T | 13-08-1996 |
| į. | | NZ | 262729 A | 26-01-1996 |
| | | PL | 310467 A1 | 11-12-1995 |
| | | RU SG | 2130459 C1 48860 A1 | 20-05-1999 18-05-1998 |
| | | SK | 106895 A3 | 05-06-1996 |
| 1 | | US | 5854252 A | 29-12-1998 |
| | | ZA | 9401485 A | 10-11-1994 |
| | | | | |
| EP 550113 A | 07-07-1993 | EP Ep | 0550113 A2 | 07-07-1993 09-07-1997 |
| | | GR | 0782997 A2 3033916 T3 | 30-11-2000 |
| | | AT | 159256 T | 30-11-2000 15-11-1997 |
| | | AT | 192154 T | 15-05-2000 |
| | | ΑÚ | 667204 B2 | 14-03-1996 |
| 1 | | AU | 3043592 A | 01-07-1993 |
| | | BR | 9205172 A | 06-07-1993 |
| | | CA | 2086404 A1 | 01-07-1993 |
| 1 | | CN | 1075144 A ,B | 11-08-1993 |
| | | CN | 1141119 A ,B | 29-01-1997 |
| | | DE | 69222746 D1 | 20-11-1997 |
| | | DE | 69222746 T2 | 12-02-1998 |
| } | | DE | 69230977 D1 | 31-05-2000 |
| | | DE | 69230977 T2 | 09-11-2000 |
| } | | DK | 550113 T3 | 09-02-1998 |
| | | | | |

INTERNATION LER RECHERCHENBERICHT



| | | | | | | |
|-------------------------------------|------|-------------------------------|----|-----------------------------------|-------------|-------------------------------|
| Im Recherchent ngeführtes Patent | | Datum der Veröffentlichung | | Mitglied(er) der Patentfamilie | | Datum der Veröffentlichung |
| EP 550113 | Α | | DK | 782997 | T3 | 07-08-2000 |
| L. •••• | | | ES | | T3 | 01-01-1998 |
| | | | ËŠ | | T3 | 01-09-2000 |
| | | | GŘ | | T3 | 30-04-1998 |
| | | | HK | | A1 | 23-06-2000 |
| | | | HÙ | 63305 | | 30-08-1993 |
| | | | ΪĹ | 104244 | | 13-07-1997 |
| | | | ĴP | | B2 | 20-11-2002 |
| | | | JP | | A | 19-10-1993 |
| | | | NZ | | Â | 26-07-1995 |
| | | | PL | | A1 | 06-09-1993 |
| | | | PL | | B1 | 30-05-1997 |
| | • | | PT | | T | 29-09-2000 |
| | | | ŔŮ | 2089552 | - | 10-09-1997 |
| • | | | SG | 47563 | | 17-04-1998 |
| | | | US | 5593996 | | 14-01-1997 |
| | | | ZA | 9210043 | | 28-07-1993 |
| | | | | | | 20 07 1993 |
| EP 71792 | Α | 16-02-1983 | DE | 3130633 | A1 | 17-02-1983 |
| | | | ΑT | | T | 15-02-1985 |
| | | | AU | 553663 | | 24-07-1986 |
| | | | AU | 8665982 | | 10-02-1983 |
| | | | CA | 1180329 | A1 | 01-01-1985 |
| | | | CS | 226748 | | 16-04-1984 |
| | | | DD | 202093 | | 31-08-1983 |
| | | | DE | 3262143 | | 14-03-1985 |
| | | | DK | 341682 | А ,В, | 02-02-1983 |
| | | | EP | 0071792 | | 16-02-1983 |
| | | | GR | 76193 | | 03-08-1984 |
| | | | HU | | В | 28-04-1986 |
| | | | ΙE | 53269 | | 28-09-1988 |
| | | | JP | 1634879 | С | 20-01-1992 |
| | | | JP | 2061955 | В | 21-12-1990 |
| | | | JP | 58043974 | | 14-03-1983 |
| | | | US | 4567263 | | 28-01-1986 |
| | | | ZA | 8205498 | Α | 27-07-1983 |
| WO 03044 | 65 A | 16-01-2003 | WO | 03004465 | A2 | 16-01-2003 |
| | | | ËΡ | 1406903 | | 14-04-2004 |
| | | | | | | |
| WO 03806 | 15 A | 02-10-2003 | MO | 03080615 | A1 | 02-10-2003 |
| | | | | | | |